

MODIFIED POLYVINYL ACETAL RESIN

Patent Number: WO03028143
Publication date: 2003-04-03

Inventor(s): SAWADA MASAKAZU (JP); MIYAKE YOSHITAKA (JP)

Applicant(s): SEKISUI CHEMICAL CO LTD (JP); SAWADA MASAKAZU (JP); MIYAKE

YOSHITAKA (JP)

Application

Number: WO2002JP09669 20020920

Priority Number(s): JP20010289367 20010921; JP20010289368 20010921

IPC Classification: H01M10/40; H01M14/00; H01G9/00; H01B1/06; H01L31/04; G01N27/46;

C08G65/04

EC Classification:

Equivalents:

Cited Documents: <u>JP48032779B1</u>; <u>JP9077822</u>; <u>JP53065386</u>; <u>JP63079741</u>; <u>JP62059551</u>;

JP63079752; JP60054967

Abstract

A modified polyvinyl acetal resin which is excellent in flexibility, adhesion to resin substrates in a high-humidity atmosphere, heat resistance, thermal decomposability, moisture resistance, and toughness, has a low oxygen permeability and moderate adhesive properties, and gives a low-viscosity solution having excellent long-term viscosity stability; and an adhesive composition, ink, coating material composition, heat-developable photosensitive material, slurry composition for ceramic green sheets, and ceramic green sheet each containing the resin. The modified polyvinyl acetal resin is obtained by acetalizing a modified polyvinyl alcohol which has constituent ethylene units randomly arranged in the main chain and has an ethylene content of 1 to 20 mol% and a degree of saponification of 80 mol% or higher. This resin has constituent ethylene units randomly arranged in the main chain.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出職

(19) 世界知的所有権機関

(10) 国際公開番号 WO 03/028143

(43) 国際公開日

2003年4月3日 (03.04.2003)

PCT

3 国際特許分類?: H01M 10/40, 14/00, H01G 9/00, H01B 1/06, H01L 31/04, G01N 27/46, C08G 65/04

<u>S</u>

代理人: 安富 康男 (YASUTOMI,YMMO); 〒332-0011 大阪府 大阪市 淀川区西中島 6 丁目 4 善 2 0 号 中央ピル Osaka (JP).

- PCT/JP02/09669 (31) 四級田園市中:

<u>e</u>

2002 年9 月20 日 (20.09.2002) (35) 国際出国の言語: (22) 国際出版日:

BG BR BY BZ CA, CH, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, SF, RG, BC, DE, GE, GH, AN, HR, HU, ID, IL, NY, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, IR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, FT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TT, TM, TM, TT, LZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW,

田本語

四本語

- (36) 国際公開の書籍:
- 르 드 2001年9月21日(21.09.2001) 2001年9月21日(21.09.2001) - 優先権データ: 特闘2001-289367 特闘2001-289368 9
- 出国人(米図を除く全ての指定図について): 樹木化 学工業体立会社 (SENISUI CHEMICAL CO., UTD.) [IP/IP]: F330-886 大阪府 北区商天道2丁目 4番4号 Osibu (IP). ε
 - 発明者: および 33

bb) 指定国 (広境): ARIPO 物群 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TL, UG, ZM, ZW), ユーラシア物群 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), ヨーロッパ 神群 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, RK, GB, GR, IE, TI, LU, MC, NI, PT, SE, SK, TR), OAPI 神 (BP, BI, CF, CG, CL, CM, GA, GN, GG, WM, MR, NE, SN, TD, TO) Ē

路付公园書題: 一四原如查包名

2文字コード及び他の略語については、定規条行される 各PCTがゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MODIFIED POLYVINYL ACETAL RESIN

(54) 免明の名称: 寛性ポリピニルアセタール樹脂 IV

ink, coating material composition, heat-developable photosensitive material, sturry composition for ceramic green sheets, and ceramic green steed sets to excellating a emodified polyviny) attention steed each containing the restin. The modified polyviny acceptance to be obtained by a modified polyviny alcohol which has constituent ethylene units randomly arranged in the main chain and has an ethylene content of 1 to 50 mol/s, and a degree of saponification of 80 mol/s, or higher. This resin has constituent ethylene units randomly arranged in the main chain. (57) Abstract: A modified polyvinyl acetal resin which is excellent in flexibility, adhesion to resin substrates in a high-humidity atmosphere, hear resistance, thermal decomposability, moisture resistance, and toughness, has a low oxygen permeability and moderate adhesive properties, and gives a low-viscosity solution having excellent long-term viscosity stability; and an adhesive composition, WO 03/028143

Ŕ

Al WO 03/028143

4. V

۲ Ŷ

> } ٠

> > (57) 要約:

脂、及び、それを用いた接着剤組成物、インク、強料組成物、熱現像性感光材料、 裕液 Æ にしたときに低粘度で、粘度の経時安定性に優れた変性ポリピニルアセタール樹 セラミックスグリーンシート用スラリー組成物、及び、セラミックスグリーンシ 本発明の目的は、柔軟性、高湿度下における樹脂基材への接着性、耐熱性、 分解性、耐湿性、強靭性に優れ、酸素透過度が低く、適度の接着性を有し、 ートを提供することである

含有率が1~20モル%、ケン化度が80モル%以上である変性ポリピニルアル コールをアセタール化してなる変性ポリピニルアセタール樹脂であって、主儺の 構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアセタール樹脂であ 主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有し、かつ、エチレン 本発明は、

PCT/JP02/09669

明細醬

変性ポリビニルアセタール樹脂

技術分野

きに低粘度で、粘度の経時安定性に優れた変性ポリビニルアセタール樹脂、及び、 本発明は、柔軟性、高湿度下における樹脂基材への接着性、耐熱性、熱分解性、 耐湿性、強靭性に優れ、酸素透過度が低く、適度の接着性を有し、溶液にしたと それを用いた接着剤組成物、インク、塗料組成物、熟現像性感光材料、セラミッ クスグリーンシート用スラリー組成物、及び、セラミックスグリーンシートに関

背景技術

2

造膜性、飯料等の無機・有機粉体等の分散性、強布面への接着性等に優れている 従来、ポリピニルブチラール樹脂等のポリビニルアセタール樹脂は、強靱性、 ことから、例えば、インク、強料、焼付け用エナメル、ウォッシュプライマー、 ラッカー、分散剤、接着剤、セラミックスグリーンシート、熱現像性感光材料、 水性インク受容層等のバインダー等の様々な用途で使用されている。

15

このようにポリピニルアセタール樹脂が様々な用途に使用される最も大きな理 由は、ポリビニルアセタール樹脂中に水酸基が存在するため、その水素結合によ り強靱性を有するからであるが、その反面、水素結合のために柔軟性がやや乏し

ន

これに対して、例えば、特開平6~263521号公報には、ポリピニルアセ タール樹脂の側鎖に長鎖のグリコール系構造を有するユニットを導入することに よりポリビニルアセタール樹脂の内部可塑化を図る技術が開示されている。しか

容剤に溶解した際の溶液粘度が高くなったり、溶液中での保存安定性が悪く経時 し、長鎖の導入によりポリビニルアセタール樹脂の柔軟性は改善されるものの、 的に粘度が上昇したりするという問題があった。 প্ন

等を使用せずに、エタノール、プロパノール等のアルコール系の単独容剤への容 また、特に近年では、環境保護の観点から芳香族系容剤のトルエン、キシレン

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

ri Ÿ

<u>%</u>,

の観点においては、自動車におけるVOC規制に見られるように、ハイソリッド 化、水性化、粉体化の大きな三つの流れがある。特にハイソリッド化は他の2つ 解性に優れたポリビニルアセタール樹脂を使用する頻度が増している。環境保護

- る。ポリビニルアセタール樹脂を用いてハイソリッド化を実現する方法としては、 に比べて設備投資が要らず、使用溶剤を少なくし、固形分談度を高くするだけで あり、性能を従来品から推測でき保証できるため、盛んに取り組みが行われてい 固形分徴度を高くすると溶液粘度が上昇し、溶液の経時粘度安定性が悪くなると 固形分隣度、すなわちバインダー含有量を高くすることが考えられるが、通常、
- **ポリビニルブチラール樹脂を含む印刷インク及び塗料が開示されている。しかし、** このポリピニルブチラール樹脂を含む溶液では、粘度は低くなるが、粘度の経時 これらの問題に対して、容液粘度を低下させる方法としては、例えば、低重合 度化や分子構造の変性等による方法が挙げられ、特開平11-349889号公 **騒には、10~96モル%のケン化度をもつポリピニルアルコールを原料とした** 安定性、フィルムにしたときの柔軟性においては充分なものではなく、残存する アセチル基の量を抑制することにより、低粘度化、ハイソリッド化が実現できる との記載はあるが、基材との接着性、耐湿性等のその他の性能についての記載も 2 2

ポリアニルアセタール抽脂の用法の1つとした、インクや徴料のバインダーが

挙げられる。

ଯ

ポリピールアセタール樹脂は、インクや強料のパインダーとして用いられる場 合には、包装材、特に函意匠性の食品包装材のプリントインクとして用いられる このような食品包装材用インクには意匠性が求められるもの の汎用性が高いため、例えば、最近注目を集めているような紫外線(UV)硬化 ことが非常に多い。

等の特殊技術により印刷する方法よりも、溶剤系で強工乾燥を行う方法が末だに 主流である。また、印刷インクを用いて印刷された包装物が、直接口に触れる可 **铠性があるため、使用溶剤・樹脂の盘だけでなく種類も規制されている。そのな** かで、ポリビニルアセタール樹脂が用いられるのは、それ自身が取筑問題への影 **點が少なく、エタノールへの容解性が優れているからである。** ধ

~

しかし、ポリビニルアセタール樹脂は、基材、特に樹脂フィルムへの接着性において若干劣り、特に冷蔵庫内から常温環境下に保管場所を変えた場合には、その結蹊によりインク自身が吸遏し、結果として基材とインクとが剥離する等の問題があった。

また、食品の保証期間は、その基材フィルムの酸素透過度が高い程短くなる。 これは空気中の酸素が基材フィルムを透過し、基材フィルム内部の食品を酸化劣 化させるためであり、これに対して、例えば、塩化ビニリデン、エバール等の酸 素透過度の低いフィルムを用いることができるが、これらのフィルムは価格的に 非常に高いため、ポリプロピレン、ポリエチレン等のオレフィン系の安価な酸素 透過度の高いフィルムが主に使用されているおり、インクとして使用されている ポリピニルアセタール樹脂も、酸素、窒素、二酸化炭素、水蒸気等を透過しやす いものであるため、基材フィルムの酸素透過度が高くなり、食品の保証期間が短 くなるという問題があった。

റ്റ

また、ポリビニルアセタール樹脂の用途の1つとして、接着剤が挙げられる。 従来、ポリビニルアセタール樹脂と、フェノール樹脂、エポキシ樹脂又はメラミン樹脂等の熱硬化性樹脂とを主成分とする接着剤は、プリント基板用接着剤として広く用いられている。

15

ブリント回路基板は、通常、銅箔、フェノール合設紙及びこれらを接着する接着別とから構成された積層板を用いて構成されており、銅張り積層板の表面の銅 20 をエッチングすることにより所望の印刷回路が形成されたプリント基板を得るこ とができる。近年、各種の電子・電気機器の軽量化及び小型化に伴って、ブリン ト回路基板では小型化及び印刷回路の高密度化が進展している。その結果、ブリ ント回路基板に部品を実装する際のペンダ谷への浸漬時間が長くなっている。そ のため、プリント回路基板を構成するための接着剤としては、従来よりも優れた のため、プリント回路基板を構成するための接着剤としては、従来よりも優れた はずわち銅箔の引き剥がし強度の向上、及び、ペンダ耐熱性の向上が強く望ま れている。 これに対して、特開昭58-3802号公報には、ポリビニルアセタール樹脂を混合アセタール化し、ポリビニルアセタール樹脂自身の耐熱性を高めたもの;

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ô

بر

梅開昭58−98307号公報には、混合アセタール中に無水マレイン酸又はマレイン酸を導入することにより接着強度及び耐熱性を高めたもの;特開昭63−301208号公報には、全アセタール化部分の約85~100重量%をガラス転移点の高いアセトアルデヒドによるアセタール化部分とすることにより耐熱性を高めたもの等が開示されている。しかし、ハンダ谷への没債時間の長時間化が著しいため、これらのポリピニルアセタール樹脂の有する耐熱性では、未だ不充

分かむした。

また、最近では、特別平9-504970号公報に開示されているように、多届ブリント回路基板として、ガラスクロス等にエポキシ樹脂を含浸させたブリブ10レグに、接着剤付き鋼箔を重ね合わせ、銅張り箱圏板の表面の銅をエッチングしたり、スルーホールを形成したり、更にその上部に接着剤付き鋼箔を重ね、同様にエッチングしたり、スルーホールを形成したりすることで多届ブリント回路基板を作製する方法が知られている。このとき用いられる接着剤としては、熟硬化性樹脂としてはエポキシ柑脂を主成分とし、ポリビニルアセタール樹脂を添したらのが知られているが、この接着剤についても耐熱性の向上が強く望まれており、耐熱性が未だ不充分であった。

更に、ポリピニルアセタール樹脂は、その分子中に木酸基を有しているため、 夏場等の逸度の高い時期に接着剤圏が吸逸してしまい、その結果としてハンダ耐熱性が悪くなるという問題もあった。 30 また、ポリビニルアセタール樹脂の用途の1つとして、熱現像性感光材料が挙げられる。

熱現像性感光材料は、主に脂肪酸の銀塩、有機還元剤、場合によっては少量の感光性ハロゲン化銀を高分子パインダー中に分散して得られる組成物を支持体上に塗工してなるものである。

33 従来から広範囲に用いられているハロゲン化銀材料は、その優れた写真特性により、より、より広範囲かつ高品質な素材として画像形成分野に利用されているが、現像及び定若が複雑でしかも処理工程が湿式であるため、処理が煩雑かつ多量の化学廃液を排出するという問題があった。これに対して、現像工程を熱処理で行う熱現像性感光材料が開発され、実用化されている。

•

例えば、特公昭43-4924号公報には、有機銀塩、還売剤及び有機銀イオンに対して触媒的に接触しているハロゲン化銀からなる熱現像性感光材料が開示されており、例えば、紙、樹脂フィルム、金属箔、ガラス板等の支持体上に、ボリビニルブチラール、ボリメタクリル酸メチル、酢酸セルローズ、ポリ酢酸ビニル、酢酸ブロピオン酸セルローズ、酢酸酯酸セルローズ等の造膜性結合材を塗布してなる熱現像性感光材料が開示されている。

上記造膜性結合材としては、ポリビニルアセタール樹脂が最適であるが、ポリビニルアセタール樹脂の吸湿性及び残存する水分量によって、塗工した後の画像特性に、かぶり、階調不良、感度不足が生じたり、生フィルム及び画像形成後のフィルム保管時に経時変化等が生じたりすることがあった。更に、一般のポリビニルアセタール樹脂には種々の組成のものがあり、しかも製法上、微量の不純物を含んでいるため、これら不純物の影響により、調製したバインダー溶液が感光性を生じて着色したり、塗工した後の画像特性に、かぶり、時調不良、感度不足が生じたり、フィルムの生保存性不良等を生じたりすることがあった。

2

15 これに対して、銀塩、遠元剤、添加剤等の改善が図られてきた。例えば、特昭 開49-52626号公報には、バインダーとしてボリビニルブチラール樹脂を 用いており、独立した安定化剤及び安定化剤プレカーサ成分を含まずに、チオン 化合物の銀塩を用いる技術が開示されている。しかし、バインダーの組成を特定 することにより問題解決を図った技術は開示されていない。 更に、熱現像性感光材料のうち熱現像式銀塩フィルムでは、従来のウェット式のゼラチンを使用したX線感光フィルムに比べて画像特性、特に画像濃度、画像/階調部の鮮明度がやや劣るためその向上が望まれているが、そのためには、加熱時の銀の核成長を厳しくコントロールする必要がある。

ន

25 デンサが挙げられる。

積層セラミックスコンデンサを製造する場合には、一般に次のような工程を経て製造される。まず、セラミックス粉末を有機溶剤中に分散した分散液にパインダー樹脂と可塑剤とを加え、ボールミル等の混合装置により均一に混合し脱泡してスラリー組成物を腎タープレード、

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ġ

9

3本ロールリバースコーター等を用いて、剥離性の支持体上に塗布し、これを加熱して乾燥した後、支持体から剥離してグリーンシートを得る。得られたグリーンシート上に内部電極となる導電ペーストをスクリーン印刷等により塗布したものを複数枚積み重ね、加熱圧着して積層体を得る。それを所定の形状に切断し、焼成して得たセラミックス焼結体の端面に外部電極を焼結することで積層セラミ

ックスコンデンサが得られる。 このようなグリーンシートには、ハンドリング性を良くするために、ポリビニ ルブチラール樹脂等のポリピニルアセタール樹脂が用いられており、例えば、特 開平3 - 197511号公報、特開平3 - 200805号公報、特開平4 - 17

- 10 5261号公報及び特開平4-178404号公報等において開示されている。
 近年、電子機器の小型化に伴い、積層セラミックスコンデンサは小型大容量化が求められている。その方策として、従来のものよりも微細な粒子径(例えば、の求められている)のセラミックス粉末を用いて得られる薄固(例えば、3 m m以下)のグリーンシートを500層以上積み重ねることが試みられている。
- 15 しかし、セラミックス粉末の粒子径を小さくすると、表面積が増えるのでバイングーの添加量を増やす必要があり、そのためにスラリーの粘度が高くハンドリングが困難になるばかりでなく、セラミックス粉末が凝集し易くなり、経時的に粘度が上昇するという問題があった。

また、このような薄層のグリーンシートを500周以上に積み重ねるためには、 熱圧者時の接着性、支持体からの剥離性及びグリーンシートの強度が非常に重要 となる。例えば、積層時の熱圧着性を向上させるためには、アセタール化度が高 く水酸基量の少ない又は重合度の低いポリビニルアセタール樹脂を使用すること が有効であるが、支持体からグリーンシートが剥離しにくくなったり、グリーン シートが柔らかく、剥離工程での剔離に耐え得るだけの強度が得られなかったり

ន

することがあり、結果として、グリーンシートが破れたり、異常に伸びてしまうという問題があった。また、グリーンシートの支持体からの剥離性及びグリーンシートの強度を向上させるためには、アセタール化度が低く水酸基数の多い又は重合度の高いポリビニルアセタール樹脂を使用することが有効であるが、熟圧着時の接着性が低く、圧着後にグリーンシートが積層面から剥離したり、重合度の

ผ

7

高いポリビニルアセタール樹脂を使用した場合はスラリーの粘度が高くなってスラリー化が困難となったりするという問題があった。

これに対して、可塑剤の添加量を増加させることでグリーンシートの熟圧着性を改善することも考えられるが、可塑剤を過剰に添加すると、焼結時の収縮率が悪くなったり、グリーンシートとして保管した場合に可塑剤が経時的にブリードアウトしたりするため、グリーンシートの保存安定性に問題があった。

また、積層枚数が多くなると、脱バインダー工程でのバインダーの分解が完全に進み難くグリーンシート中にバインダーの分解生成物が残分として残り、結果として電気特性を悪化させることがあった。また、低温焼結基板(LTCC)等のガラスパウダーを使用し、電極として銅配線を使用する基板では、500℃以下で完全にバインダーが熱分解することが必要であり、熱分解が完全でない場合は、電気特性を悪化させることがあった。ここで、ポリビニルアセダール樹脂は熱分解性に乏しく灰分が残るという問題があった。

更に、グリーンシートの薄層化が進んだ積層セラミックスコンデンサでは、グ15 リーンシートの外部環境、特に湿気により影響を受けやすくなっており、吸湿性のあるバインダーを使用した場合には、維時的にシートの強度や柔軟性が変わり、 良品化率が下がるといった問題があった。

13

このように、変性ポリピニルアセタール樹脂は、柔軟性の故善及び環境保護のための高ソリッド化に対応して溶液にしたときの粘度を低くすること、及び、粘度の経時安定性を改善することが求められていた。また、インクや塗料のバインダーとして用いられる場合には、特に高湿度下における樹脂基材への接着性の向上、及び、食品の保証期間を延ばすために酸素透過度を低くすることが求められていた。また、ブリント基板用接着剤に用いられる場合には、ハンダ耐熱性及び高温下における金属箔の引き剥がし強度等の耐熱性の向上、及び、高湿度下における小型がの上が求められていた。また、熱現像性感光材料に用いられる場合には、耐湿性を向上し、水分量を減らすことにより、生フィルムの保存性、国像形性を向上させることが求められていた。また、セラミックスグリーンシート用スラリー組成物に用いられる場合には、歌分解性及び耐湿性の向上が求められており、グリーンシートにしたときに、は、熱分解性及び耐湿性の向上が求められており、グリーンシートにしたときに、

អ

ន

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

ž

Ļ

œ

熟圧着時の接着性とシート強度及び支持体からの剥離性とを両立できるバランスのよい接着性を有することが求められていた。

発明の要約

本発明の目的は、柔軟性、高湿度下における樹脂基材への接着性、耐熱性、熱分解性、耐湿性、強靭性に優れ、酸素透過度が低く、適度の接着性を有し、溶液にしたときに低粘度で、粘度の経時安定性に優れた変性ポリビニルアセタール樹脂、及び、それを用いた接着剤組成物、インク、飽料組成物、熟現像性感光材料、セラミックスグリーンシート用スラリー組成物、及び、セラミックスグリーンシ

第1の本発明は、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有し、かつ、エチレン含有率が1~20モル%、ケン化度が80モル%以上である変性ポリビニルアルコールをアセタール化してなる変性ポリビニルアセタール樹脂であって、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリピニルアセタール樹脂であって、脂である。

一トを提供することである。

으

第2の本発明は、少なくとも、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリピニルアルコールを含有し、かつ、全体としてのエチレン含有率が1~20モル%、全体としてのケン化度が80モル%以上であるポリピニルアルコール混合物をアセタール化してなる変性ポリピニルアセタール樹脂であって、

20 主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアセタール樹脂である。

第1の本発明及び第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂は、アセタール化度が40~80モル%であることが好ましく、ブチルアルデヒド及び/又はアセトアルデヒドによりアセタール化されたものであることが好ましく、水分項

25 が2.5重量%以下であることが好ましく、アルデヒド繋が100ppm以下であることが好ましい。

類3の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 樹脂を用いてなるインクである。 第4の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール

PCT/JP02/09669

0

0

樹脂を用いてなる塗料である。

第5の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂と、フェノール樹脂、エポキシ樹脂及びメラミン樹脂からなる群より選択される少なくとも1種の熱硬化性樹脂とを含有する接着剤である。

第6の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 樹脂を用いてなる熟現像性感光材料である。

第7の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ビニルアセタール樹脂セラミックス粉末、可塑剤、及び、有機溶剤を含有するセラミックスグリーンシート用スラリー組成物である。第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物を用いてなるセラミックスグリーンシートもまた本発明の1つであ

2

発明の詳細な開示

以下に本発明を詳述する。

15 第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂は、変性ポリピニルアルコールをアセタール化してなるものであって、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものである。主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有することにより、容液にしたときの粘度を低減することができ、粘度の経時安定性を得る効果、及び、柔軟性、耐熱性、接着性、耐湿性、熱分解性、溶剤溶解性等を向上のさせる効果が得られる。

なお、本明細帯において、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するとは、分子内のエチレンユニットの全てが一体となって結合しているのではなく、分子内のエチレンユニットが主鎖中に2以上に分かれて点在していることを意味する。

3 また、第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有していることは、例えば、示差走査熱量計により測定されるガラス転移温度や有機溶剤への溶解性により確認することができる。上記ガラス転移温度の測定において、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有している場合には、ガラス転移温度は1つのみ曳れ、エチレンユニットがブロック

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ž

で存在している場合には、ガラス転移温度は2つ現れる。上記有機溶剤への溶解性の確認において、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有している場合には、エタノール/トルエン=1/1(重盘比)の混合液、メチルエチルケトン等の有機溶剤に完全に溶解する。エチレンユニットがブロックで存在している場

合には、有機溶剤への溶解性に劣り、末溶解物が発生する。

上記変性ポリビニルアルコールとしては主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであれば特に限定されず、例えば、ビニルエステルとエチレンとの共重合体をケン化したもの、ビニルエステルとエチレンとエテレン性不飽和単量体とが共重合されてなる共重合体をケン化したもの、末端変性ポリビニルア

- 10 ルコール等が挙げられる。上記変性ポリピニルアルコールが主戦の構成単位としてエチレンをランダムに有することにより、アセタール化反応を行うのに必要な水溶性が向上し、アセタール化して得られる第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂は、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものとなる。なお、上記変性ポリピニルアルコールの主鎖におけるエチレンユニットのランなお、上記変性ポリピニルアルコールの主鎖におけるエチレンユニットのラン
- 15 岁ム性については、例えば、共重合の際の、重合開始剤、重合温度、モノマーの 添加方法、重合時間等を調整することにより制御することができる。また、変性 ポリピニルアルコールが主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有している ことは、例えば、水への溶解性により確認することができる。変性ポリビニルア ルコールが主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有している場合には、水 の に完全に溶解し、エチレンユニットがブロックで存在している場合には、水への

溶解性に劣り、未溶解物が発生する。 上記ピニルエステルとしては特に限定されず、例えば、蟻骸ピニル、酢酸ピニル、プロピオン酸ピニル、ピバリン酸ピニル等が挙げられ、なかでも、酢酸ピニルが経済的に好ましい。 23 上記エチレン性不飽和単量体としては特に限定されず、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、フタル酸、無水フタル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、非木イタコン酸、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、アクリルアミド、メタクリルアミド、トリメチルー (3-アクリルアミドー3-ジメチルプロピル) -アンモニウムクロリド、アクリルアミドー2-メチルプロバンスルホンピル) -アンモニウムクロリド、アクリルアミド-2-メチルプロバンスルホン

Ξ

酸及びそのナトリウム塩、エチルビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、Nービニルビロリドン、塩化ビニル、臭化ビニル、フッ化ビニル、塩化ビニリデン、フッ化ビニリデン、テトラフルオロエチレン、ピニルスルホン酸ナトリウム、アリルスルホン酸ナトリウム等が挙げられる。

- 上記末端変性ポリビニルアルコールは、チオール酢酸、メルカプトプロピオン酸等のチオール酸等のチオール化合物の存在下で、酢酸ビニル等のビニルエステル系単量体とエチレンとが共重合されてなる共重合体をケン化したものである。 上記ビニルエステルとエチレンとエチレン性不飽和単量体とが共重合されてなる共重合体をを放け返出合きれてなる場合を表したが、1000年の1000年を1000日を1000
- 10 0モル%未満であることが好ましい。エチレン性不飽和単量体に由来するユニットを多く含むと、充分な水溶性を有しにくくなったり、第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂を溶液にしたときの粘度の経時安定性が悪くなったりすることがある。なかでも、上記変性ポリピニルアルコールとしては、エチレン性不飽和単量体に由来するユニットを含まないものが好ましい。
- 15 上記変性ポリビニルアルコールは、エチレン含有率が1~20モル%である。
 1モル%未満であると、第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の柔軟性及び耐熱性が低下し、溶液にしたときに粘度を低域する効果が小さく、その経時安定性が悪くなり、接着性、耐湿性及び熱分解性の向上効果を充分に得ることができない。20モル%を超えると、変性ポリビニルアルコールの木溶性が低下す。3ためアセタール化反応が困難になったり、得られる第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の溶剤溶解性が悪くなったり、溶液にしたときの粘度の経時安定性が悪くなったりする。なお、本明細書において、エチレン含有率は、変性ポリビニルアルコールを構成する単量体単位の全数に対するエチレン単位の数の割るをキャー
- 立 上記変性ポリビニルアルコールのエチレン含有率が1~20モル%であることにより、アセタール化して得られる第10本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のエチレン含有率も1~20モル%となる。

上記変性ポリピニルアルコールは、ケン化度が80モル%以上である。80モル%未満であると、変性ポリピニルアルコールの水溶性が低下するためアセター

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ÿ

12

v化反応が困難になり、水酸基最が少なくなることによりアセタール化反応自体 も困難になる。 上記アセタール化は、上記変性ポリピニルアルコールの水溶液にアルデヒドを 添加し、公知の方法により行うことができる。

- 上記アルデヒドとしては特に限定されず、例えば、ホルムアルデヒド (パラホルムアルデヒドを含む)、アセトアルデヒド (パラアセトアルデヒドを含む)、プロピオンアルデヒド、ブチルアルデヒド、アミルアルデヒド、ヘキシルアルデヒド、ヘブチルアルデヒド、2 ーエチルヘキシルアルデヒド、シクロヘキシルアルデヒド、フルフラール、グリオキザール、グルタルアルデヒド、ベンズアルデルデヒド、スルフラール、グリオキザール、グルタルアルデヒド、ベンズアルデ
- 10 ヒド、2ーメチルベンズアルデヒド、3ーメチルベンズアルデヒド、4ーメチルベンズアルデヒド、pーヒドロキシベンズアルデヒド、mーヒドロキシベンズアルデヒド、mーヒドロキシベンズアルデヒド、フェニルアロビオンアルデヒド等が挙げられる。なかでも、アセトアルデヒド及び/又はブチルアルデヒドが好適に用いられる。これらのアルデヒドは、単独で用いられてもよく、2種以上が併用15 されてもよい。

第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセタール化が1種のアルデヒドで行われた場合及びアセタール化が2種以上混合したアルデヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、40~80モル%であることが好ましい。40モル%未満であると、第1の本発明の変性ポリビニルアセタ

- 20 一ル樹脂は水溶性となり、有機溶剤に不溶となる。80モル%を超えると、残存水酸基数が少なくなり第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の強物性が損なわれることがある。なお、上記アセタール化度には、第10本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の用途に応じて、より好適な範囲を選定してもよい。
- なお、木明細番において、アセタール化度は、アセタール化により2つの木酸3 基から1つのアセタール基が形成されることから、アセタール描を2つの木酸粘として数えて計算したときのアセタール化度(モル%)である。

第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、50~3500であることが好ましい。この範囲であれば、第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂及び上記変性ポリビニルアルコールを生産性よく製造

PCT/JP02/09669

-

できる。より好ましくは200~3500である。なお、上記重合度には、第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の用途に応じて、より好適な範囲を選定してもよい。

第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の水分量は、2.5重量%以下であることが好ましい。2.5重量%を超えると、後述する第6の本発明の熱現像性感光材料等に用いられた場合に充分な特性を発現できないことがある。上記水分量を2.5重量%以下にする方法としては、アセタール化後の水又は水/アルコールの混合溶液等による洗浄の後に、乾燥により規定の量以下までに除去する方法等が挙げられる。より好ましくは2.0重量%以下である。

 第1の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアルデヒド量は、100pp m以下であることが好ましい。100ppmを超えると、後述する第6の本発明 の熱現像性感光材料に用いられた場合に充分な特性を発現できないことがある。 上記アルデヒド量を100ppm以下にする方法としては、水叉は木/アルコー ルの混合溶液等による洗浄操作にて精製して規定<u>最以</u>下まで除去する方法等が挙 15 げられる。より好ましくは50ppm以下、更に好ましくは10ppm以下であ

第1の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂を製造する具体的方法としては例えば、変性ポリピニルアルコールを溶媒に溶解させ、酸触媒の存在下で、所望のアセタール化度を与えるよう所定量のアルデヒドと反応させた後、アルカリ又は停止剤によりアセタール化反応を停止させ、水洗、乾燥する方法等が挙げられる

ន

上記容媒としては特に限定されず、例えば、木、アルコール、木/アルコール 混合容媒、ジメチルスルホキシド(DMSO)等が挙げられる。 上記破触媒としては特に限定されず、有機酸、無機酸のどちらでも使用可能で25 あり、例えば、酢酸、パラトルエンスルホン酸、硝酸、硫酸、塩酸等が挙げられえ

ผ

上記アルカリとしては特に限定されず、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アンモニア、酢酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等が挙げられる。

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ä

上記停止剤としては特に限定されず、倒えば、エチレンオキサイド等のアルキレンオキサイド、エチレングリコールジグリシジルエーテル等のグリシジルエーデル等のギげられる。

第1の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂は、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有し、所定のエチレン含有率及びケン化度を有する変性ボリビニルアルコールをアセタール化したものであり、含有される水酸基の水素結合力が弱まっていることから、溶液にしたときの粘度が低く、その経時安定性に優れかつ、柔軟性に優れた塗膜を形成することができる。このような第1の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂は、セラミックス、インク、塗料、接着剤、特殊

コーティング、各種パインダー等の分野に効果的に使用できる。

2

第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂は、ポリビニルアルコール混合物をアセタール化してなるものであって、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものである。主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有することにより、溶液にしたときの粘度を低減することができ、粘度の経時安定性を得15 る効果、及び、柔軟性、耐熱性、接着性、耐湿性、熱分解性、溶剤溶解性等を向上させる効果が得られる。なお、第2の本発明の主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアセタール樹脂とは、主鎖の構成単位としてエチレンなランダムに有する変性ポリビニルアセタール格脂とは、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアセタールを含有する変性ポリビニルアセタールを含有する変性ポリビニルアセタールを合有する変性ポリビニルアセタールを合有する変性ポリビニルアセタールを合有する変性ポリビニ

有していてもよい。また、第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂における変性ポリビニルアセタールが主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有していることは、例えば、変性ポリビニルアセタールの示差走査熱量計により測定されるガラス転移温度、変性ポリビニルアセタールの有機溶剤への溶解性により確認することができる。上記ガラス転移温度の測定において、主鎖の構成単位と

ន

してエチレンをランダムに有している場合には、ガラス転移温度は1つのみ現れ、エチレンユニットがブロックで存在している場合には、ガラス転移温度は2つ現れる。上記有機溶剤への溶解性の確認において、主質の構成単位としてエチレンをランダムに有している場合には、エタノール/トルエン=1/1 (重量比)の混合液、メチルエチルケトン等の有機溶剤に完全に溶解する。エチレンユニット

PCT/JP02/09669

?

がブロックで存在している場合には、有機溶剤への溶解性に劣り、未溶解物が発生する

上記ポリピニルアルコール混合物は、複数種のポリピニルアルコールからなるものであり、少なくとも、主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリピニルアルコールを含有し、未変性ポリピニルアルコールを含有していてもよい。

第2の本発明における上記変性ポリビニルアルコールとしては主鎖の構成単位 としてエチレンをランダムに有するものであれば特に限定されず、例えば、ピニ ルエステルとエチレンとの共重合体をケン化したもの、ピニルエステルとエチレンとエチレン性不飽和単量体とが共重合されてなる共重合体をケン化したもの、 エエチレン性不飽和単量体とが共重合されてなる共重合体をケン化したもの、 未端変性ポリビニルアルコール等が挙げられる。第2の本発明における上記変性 ポリビニルアルコールが主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有すること により、アセタール化反応を行うのに必要な木溶性が向上し、アセタール化して 得られる第2の本発明の変性ポリビニルアセタール柑脂は、主鎖の構成単位とし てエチレンをランダムに有するものとなる。なお、第2の本発明における上記変 性ポリビニルアルコールの主鎖におけるエチレンユニットのランダム性について は、例えば、共重合の際の、重合開始剤、重合温度、モノマーの添加方法、重合 時間等を調整することにより制御することができる。

2

2

上記ポリピニルアルコール混合物は、全体としてのエチレン含有率が1~20 モル%である。1モル%未満であると、第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の柔軟性及び耐熱性が低下し、溶液にしたときに粘度を低減する効果が小さく、その経時安定性が悪くなり、接着性、耐湿性及び熱分解性の向上効果を充分に得ることができない。20モル%を超えると、ポリビニルアルコール混合物の水溶性が低下するためアセタール化反応が困難になったり、得られる第20本25 発明の変性ポリビニルアセタール地脂の溶剤溶解性が悪くなったり、溶液にしたときの粘度の維時安定性が悪くなったりする。

なお、本明細書において、上記ポリピニルアルコール混合物の全体としてのエチレン含有率(モル%)は、上記ポリピニルアルコール混合物を構成する各ポリピニルアルコールのエチレン含有率に重量比を掛け、その総和を求めたものであ

WO 03/028143

91

PCT/JP02/09669

¥

る。ここで、未変性ポリピニルアルコールのエチレン含有率は0キル%とする。例えば、変性ポリピニルアルコールAと変性ポリピニルアルコールBとからなるポリピニルアルコール組合物については、下配式(1)より全体としてのエチレン含有率(モル%)が求められる。

 $X = (A_1 \times A_2 + B_1 \times B_2) / (A_1 + B_1)$ (1)

式(1)中、Xは、ポリピニルアルコール混合物の全体としてのエチレン合有率を表し、A₁は、ポリピニルアルコールAの国盈を装し、A₂は、ポリピニル10 アルコールAのエチレン含有率を表し、B₁は、ポリピニルアルコールBの直動を装し、B₂は、ポリピニルアルコールBの直動を装し、B₂は、ポリピニルアルコールBのエチレン含有率を装す。

また、第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の全体としてのエチレン含有率(モル%)についても同様の方法により求めることができるが、これは、アセタール化する前のポリビニルアルコール混合物の値と同じであるので、変性ポリアニッア・ジュー・源令やを捧命するボリア・・ジャッコー・ジョン・ジャン・ジャー・ジ

- 15 ポリピニルアルコール混合物を構成するボリビニルアルコールのそれぞれについてエチレン含有率がわかっている場合はこれを用いることができる。また、ボリビニルアルコール混合物の全体としてのエチレン含有率が1~20モル%であることにより、アセタール化して得られる第2の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂の全体としてのエチレン含有率も1~20モル%となる。
- 20 上記ポリビニルアルコール混合物は、全体としてのケン化度が80モル%以上である。80モル%未満であると、ポリビニルアルコール混合物の木溶性が低下するためアセタール化反応が困難になり、木酸基量が少なくなることによりアセタール化反応自体も困難になる。

なお、本明細書において、上記ポリビニルアルコール混合物の全体としてのケン化度 (モル%) は、上記ポリビニルアルコール混合物を構成する各ポリビニルアルコール混合物を構成する各ポリビニルアルコールのケン化度に重量比を掛け、その総和を求めたものである。例えば、変性ポリビニルアルコール Bとからなるポリビニルアルコール混合物については、下記式(2)より全体としてのケン化度(モル

17

%) が状められる。

(2) $Y = (A_1 \times A_3 + B_1 \times B_3) / (A_1 + B_1)$ 式 (2) 中、Yは、ポリビニルアルコール混合物の全体としてのケン化度を表 し、A₁は、ポリピニルアルコールAの魱量を表し、A₃は、ポリピニルアルコ ールAのケン化度を表し、B ,は、ポリビニルアルコールBの直虫を表し、B , は、ポリピニルアルコールBのケン化度を殺す。

Ś

また、第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の全体としてのケン化度 **ール化する前のポリピニルアルコール混合物の値と同じであるので、変性ポリビ ニルアルコール組合物を構成するポリドニルアルコールのそれぞれについてケン** と度がわかっている場合はこれを用いることができる。また、ポリピニルアルコ **ール混合物の全体としてのケン化度が80モル%以上であることにより、アセタ 一ル化して得られる第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂の全体として** (モル%) についても同様の方法により求めることができるが、これは、 のケン化度も80モル%以上となる。 으

第2の本発明における上記アセタール化は、上記ポリビニルアルコール混合物 の水容液にアルデヒドを添加し、公知の方法により行うことができる。

第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセター

第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、 ルデヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、40~80モル%であるこ **一ル樹脂は水溶性となり、有機溶剤に不溶となる。80モル%を超えると、残存** 損なわれることがある。なお、上記アセタール化度には、第2の本発明の変性ポ ル化が 1 箱のアルデヒドで行われた場合及びアセタール化が 2 種以上混合したア とが好ましい。40モル%未満であると、第2の本発明の変性ポリビニルアセタ 木酸基数が少なくなり第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂の強靭性が リビニルアセタール樹脂の用途に応じて、より好適な範囲を選定してもよい。 ន ង

50~3500であることが好ましい。この範囲であれば、第2の本発明の変性

PCT/JP02/09669 WO 03/028143

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ä

る。より好ましくは200~3500である。なお、上記重合度には、第2の本 発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の用途に応じて、より好適な範囲を選定し てもよい。また、本明細管において、第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 樹脂の重合度は、第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂を構成する各成 ポリピニルアセタール樹脂及び変性ポリピニルアルコールを生産性よく製造でき 分の重合度に重量比を掛け、その総和を求めたものである。

像性感光材料等に用いられた場合に充分な特性を発現できないことがある。上記 5 重量%以下 であることが好ましい。 2.5重量%を超えると、後述する第6の本発明の熱現 水分量を2.5重量%以下にする方法としては、アセタール化後の水又は水/ア ルコールの混合溶液等による洗浄の後に、乾燥により規定の量以下までに除去す る方法等が挙げられる。より好ましくは2.0 重盘%以下である。 2 第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の木分量は、 2

ルの混合容波等による洗浄操作にて精製して規定量以下まで除去する方法等が挙 げられる。より好ましくは50ppm以下、更に好ましくは10ppm以下であ 第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂のアルデヒド畳は、100pp m以下であることが好ましい。100ppmを超えると、後述する第6の本発明 上記アルデヒド量を100ppm以下にする方法としては、水又は水/アルコー の熟現像性感光材料に用いられた場合に充分な特性を発現できないことがある。 15

第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂を製造する具体的方法としては、 例えば、ポリビニルアルコール混合物を溶媒に溶解させ、酸触媒の存在下で、所 又は停止剤によりアセタール化反応を停止させ、水洗、乾燥する方法等が挙げら 毀のアセタール化度を与えるよう所定量のアルデヒドと反応させた後、アルカリ ន

力が弱まっていることから、溶液にしたときの粘度が低く、その経時安定性に優 第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂は、主鎖の構成単位としてエチ レンをランダムに有し、所定のエチレン含有率及びケン化度を有するポリピニル アルコール混合物をアセタール化したものであり、含有される水酸基の水素結合 ধ

PCT/JP02/09669

6

れ、かつ、柔軟性に優れた塗膜を形成することができるものである。このような第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂は、セラミックス、インク、塗料、接着剤、特殊コーティング、各種バインダー等の分野に効果的に使用できる。

第3の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール

5 柑脂を用いてなるインクである。

第3の本発明のインクに用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発 明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセタール化が1種の アルデヒドで行われた場合及びアセタール化が2種以上混合したアルデヒドで行 われた場合のいずれの場合であっても、60~75モル%であることがより好ま しい。60モル%未満であると、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニ ルアセタール樹脂の親本性が増大して耐水性が充分でないことがある。75モル %を超えると、残存水酸基数が少なくなり第1の本発明又は第2の本発明の変性 ポリビニルアセタール樹脂のアルコール系溶剤への溶解性が充分でないことがあ

2

15 第3の本発明のイングに用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、50~3500であることが好ましい。50未満であると、原料であるポリビニルアルコールの生産が難しくなることがある。3500を超えると、第3の本発明のインクの溶液粘度が高くなりすぎ、分散性が悪く、均一なインクが得られない。より好数 ましくは50~1000である。

'n

第3の本発明のインクは、第1の本発明又は第2の本発明のポリピニルアセタール樹脂、顔料、有機溶剤等を配合し、これを常法により混合することによって調製することができる。

上記変性ポリビニルアセタール樹脂の配合量は、第3の本発明のインク全重に対して5~25重量%であることが好ましい。5重量%未満であると、インクの登膜を形成した場合に造膜性に乏しくなることがある。25重量%を超えると、容液粘度が高くなり過ぎ額料の分散性が悪くなることがある。より好ましくは10~20重量%である。

Я

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ą

上記顔料としては特に限定されず、例えば、無機系顔料又は有機系顔料が挙げられる。上記無機系顔料としては特に限定されず、例えば、酸化チタン、カーボンブラック等が挙げられる。上記有機系顔料としては特に限定されず、例えば、ジアノ系顔料、フタロシアニン系顔料等が挙げられる。

- 5 上記顔料の配合量は、第3の本発明のインク全量に対して、凝縮インクとしては15~30重量%が好ましく、希釈されたインク製品としては10~15重量%が好ましい。10重量%未満では、塗布後のインク濃度が低くなり、目的の台味をだすことができないことがある、30重量%を超えると、顔料を分散させることができずに凝集することがある。
- 10 上記有機溶剤としては、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂を溶解し、第3の本発明のインクに適度な混練性を与えるものであれば特に限定されず、例えば、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類;メタノール、エタノール、インプロパノール、nープロパノール、nーブタノール等のアルコール類;トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;酢酸メチル、酢酸
- 15 エチル、酢酸ブチル等のエステル類等が挙げられ、なかでも、アルコール系の溶剤が環境保護の観点から好ましい。これらの有機溶剤は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

上記有機溶剤の配合量は、第3の本発明のインク全量に対して60~85<u>焦量</u> %であることが好ましい。 20 第3の本発明のインクには、必要に応じて、更に接着促進剤、遅延剤、可塑剤、 充填剤、ワックス、相溶化剤、界面活性剤、分散剤、粘着性付与剤等が配合され、

第3の本発明のインクは、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂を用いることにより、ハイソリッド化しても粘度の経時安定性が優

2 れているので、長期間保管しても問題なく使用できる。また、第3の本発明のインクは、樹脂基材への接着性及び耐湿性に優れ、高湿度環境下での樹脂基材への接着性に優れているので、アイスクリーム、チョコレート等の冷蔵で保管する食品の包装材料の印刷に有効に使用でき、更にガスバリア性に優れ酸素透過度が低品の包装材料の印刷に有効に使用でき、更にガスバリア性に優れ酸素透過度が低

8143 PCT/JP02/09669

いので、食品の保証期間を延ばすこともできる。

第4の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 樹脂を用いてなる塗料である。

'n

第4の本発明の強料に用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール柑脂のアセタール化度は、アセタール化が1種のアルデヒドで行われた場合及びアセタール化が2種以上混合したアルデヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、60~75モル%であることがより好ましい。60モル%未満であると、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の親水性が増大して耐水性が充分でないことがある。75モル%を超えると、残存水酸基数が少なくなり第10本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアルコール系溶剤への溶解性が充分でないことがある。

2

第4の本発明の塗料に用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、50~3500であることが好ましい。50未満であると、原料であるボリビニルアルコール15の生産が難しくなることがある。3500を超えると、第4の本発明の強料の溶液粘度が高くなりすぎ、分散性が悪く、均一なインクが得られない。より好ましくは50~1000である。

第4の本発明の塗料は、第1の本発明又は第2の本発明のポリビニルアセタール樹脂、顔料、有機溶剤等を配合し、これを常法により混合することによって調製することができる。

ଷ

上記変性ポリビニルアセタール樹脂の配合量は、第4の本発明の塗料全量に対して5~25重量%であることが好ましい。5重量%未満であると、塗料の塗膜を形成した場合に造膜性に乏しくなることがある。25重量%を超えると、溶液粘度が高くなり過ぎ顔料の分散性が悪くなることがある。より好ましくは10~20重量%である。

第4の本発明における上記値料としては特に限定されず、例えば、無機系顔料 又は有機系質料が挙げられ、第3の本発明のインクにおける顔料と同様のものを 用いることができる。

ង

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

Ž

22

上記顔料の配合量は、第4の本発明の塗料全量に対して、設備塗料としては15~30重量%が好ましく、希釈された塗料製品としては10~15重量%が好ましい。10重量%未満では、塗布後の塗料濃度が低くなり、目的の色味をだすことができないことがある、30重量%を超えると、顔料を分散させることができずに凝集することがある。

第4の本発明の塗料における上記有機溶剤としては、第1の本発明叉は第2の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂を溶解し、第4の本発明の塗料に適度な混嫌性を与えるものであれば怖に限定されず、例えば、第3の本発明のインクにおける有機溶剤と同様のものを用いることができ、なかでも、アルコール系の溶剤が環境保護の観点から好ましい。これらの有機溶剤は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

2

上記有機溶剤の配合量は、第4の本発明の逸料全畳に対して60~85重量%

であることが好ましい。 第4の本発明の強料には、必要に応じて、更に接着促進剤、遅延剤、可塑剤、 15 充填剤、ワックス、相容化剤、界面活性剤、分散剤、粘着性付与剤等が配合されてもよい。

第4の本発明の塗料は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂を用いることにより、ハイソリッド化しても粘度の経時安定性が優れているので、長期間保管しても問題なく使用できる。また、第4の本発明の塗料

20 は、樹脂基材への接着性及び耐湿性に優れ、高湿度環境下での樹脂基材への接着性に優れているので、アイスクリーム、チョコレート等の冷蔵で保管する食品の包装材料の印刷に有効に使用でき、更にガスバリア性に優れ酸素透過度が低いので、食品の保証期間を延ばすこともできる。

第5の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 3.樹脂と、フェノール樹脂、エポキシ樹脂及びメラミン樹脂からなる群より強択される少なくとも1種の熱硬化性樹脂とを含有する接着剤である。 第5の本発明の接着剤に用いられる場合における本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセタール化が 1 種のアルデヒドで行われた場

PCT/JP02/09669

性が増大して耐水性が充分でないことがある。80モル%を超えると、残存水酸 基数が少なくなり第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹 合及びアセタール化が2種以上混合したアルデヒドで行われた場合のいずれの場 60~80モル%であることがより好ましい。60モル%未満で あると、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の親木 脂の強靱性が損なわれたり、熱硬化性樹脂との反応性が低下したりすることがあ 合であっても、

第5の本発明の接着剤に用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発 明の変性ポリピニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、1000~ 3500であることがより好ましい。1000末満であると、接着後の引き剥が し強度が低下することがあり、3500を超えると、接着剤溶液の粘度が高くな りすぎるため塗工性が悪く、均一な接着剤組成物を得ることができない。更に好 ましくは1500~3000である。

2

脂の主成分がフェノール樹脂及び/又はメラミン樹脂である場合には、重量比で、 第5の本発明の接着剤における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニ アセタール樹脂の配合比が3未満であると、銅箔への接着性が低下することがあ り、70を超えると、耐熱性が悪くなることがある。なかでも、上記熟硬化性樹 ルアセタール樹脂と上記熱硬化性樹脂との配合比は、重量比で、3:97~70 :30であることが好ましい。第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニル 30:70~70:30であることがより好ましく、上記熱硬化性樹脂の主成分 がエポキシ樹脂である場合には、重量比で、3:91~30:10であることが より好ましい。 12

ន

第5の本発明の接着剤を調製するのに用いられる溶剤としては特に限定されず、 例えば、アセトンメチルエチルケトン等のケトン類;メタノール、エタノール及 びブタノール等のアルコール類;トルエン及びキシレン等の芳香族炭化水素類等 が適宜用いられる。 প্ন

第5の本発明の接着剤は、耐熱性の向上等の目的に応じて、上記以外の熱硬化 性樹脂、硬化剤、酸化防止剤、消泡剤、帯電防止剤等の添加剤を含有していても

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

ž

24

r S

ことができ、得られた接着剤付き飼箔は、高湿度の環境下に長時間放置されても、 め、耐熱性及び接着強度に優れたものであり、特に耐熱接着強度に優れたもので 第5の本発明の接端剤は、例えば、プリント回路基板の積層板の接着剤と 第5の本発明の接着剤は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルア セタール樹脂を含有することにより、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリ ビニルアセタール樹脂が熱硬化性樹脂との反応性が高く、吸湿性に優れているた して用いれば、耐熱性、特にハンダ耐熱性及び引き剥がし強度を大幅に改善する ハンダ耐熱性及び引き剝がし強度に優れたものとなる。

第6の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール 樹脂を用いてなる熱現像性感光材料である。 2

第6の本発明の熟現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は 第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂は、アセトアルデヒド及び/又は れにより、第6の本発明の熱現像性感光材料は、画像特性のバランスが取りやす プチルアルデヒドによりアセタール化されたものであることが特に好ましく、

いものとなる。

2

第6の本発明の熟現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は 第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセタール 化が、1種のアルデヒドで行われた場合及びアセタール化が、2種以上混合したアル

- デヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、65~80モル%であること がより好ましい。65モル%未満であると、第1の本発明又は第2の本発明の変 生ポリビニルアセタール樹脂の水酸基量が多いために親水性のバランスが取りに くくなり、画像形成後のフィルム保存時に有機酸が結晶物質を作り、塗膜表面が 白っぽくなる等の問題を生じることがある。80モル%を超えると、残存水酸基 ន
- 数が少なくなり第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂 の強靭性が損なわれて塗膜強度が低下したり、ハロゲン化銀の分散性が悪くなっ て画像特性等が悪くなったりすることがある。 শ্ব

第6の本発明の熱現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は

PCT/JP02/09669

25

200~3000であることがより好ましい。 更に好ましくは、第6の本発明の 熱現像性感光材料に用いられる銀塩の分散性、強膜強度、塗工性等のバランスを 第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、 取りやすい200~1000である。

- 第6の本発明の熱現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は 第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の残存アセチル基の量は、25モ ル%以下であることが好ましい。25モル%を超えると、得られる感光性フィル ム同士のブロッキングが生じたり、画像が鮮明でなくなったりすることがある。 より好ましくは15モル%以下である。
- したり、強膜強度を向上するために添加される架構剤、例えば、イソシアナト基 下までに除去する方法等が挙げられる。より好ましくは2.0重量%以下である。 第6の本発明の熱現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は 第6の本発明の熱現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発明又は **強工容液のポットライフが低下** を含有する化合物と反応して充分な塗膜強度が得られなかったり、木と反応する ことを見込んで架橋剤の添加量を増やした際にかぶり等の原因になったりするこ とがある。上記水分量を2.5重量%以下にする方法としては、アセタール化後 の水叉は水/アルコールの混合溶液等による洗浄の後に、乾燥により規定の量以 第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の水分量は、2.5重量%以下で 5 重量%を超えると、 あることが好ましい。2. 2 15
- 第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂のアルデヒド戯は、100ppm **並工容液中に含まれる**遅 元剤によりアルデヒドが還元され、塗工溶液の保存性を低下させ、フィルムの生 保存性の低下、かぶり等の原因になることがある。上記アルデヒド量を100p pm以下にする方法としては、水又は水/アルコールの混合溶液等による洗浄操 作にて精製して規定量以下まで除去する方法等が挙げられる。より好ましくは5 以下であることが好ましい。100ppmを超えると、 0ppm以下、更に好ましくは10ppm以下である。 ន গ্ন

なお、第6の本発明の熱現像性感光材料に用いられる場合における第1の本発 **明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の製造においては、ヒンダ**

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

ž

化反応においては、アルデヒドの酸化防止のため、又は、待られる変性ポリピニ ルアセタール樹脂の酸化防止及び耐熟性向上のために、反応系又は樹脂系に酸化 防止剤が添加されるが、上記酸化防止剤を使用すると、第1の本発明又は第2の 本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂中に残存し、強工容液のポットライフの ことが好ましい。 通常、変性ポリビニルアルコールとアルデヒ ドとのアセタール 生フィルムの生保存性の低下を引き起こし、かぶりや画像/階調部の鮮明 **一ドフェノール系、ピスフェノール系及びリン酸系等の酸化防止剤は使用しない** 性が損なわれることがある。

タール樹脂に、有機銀塩、還元剤、必要に応じて少量の膨光性ハロゲン化銀又は 第6の本発明の熟現像性感光材料の配合は、第1の本発明又は第2の本発明の 変性ポリピニルアセタール樹脂を用いること以外は、従来の熱現像性感光材料の 配合と変わらず、例えば、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセ ハロゲン化銀形成成分、架橋剤、増感剤等が配合され、銀により黒色画像を形成 させる場合には更に色調剤が配合されてもよく、カラー画像を形成させる場合に ロイコ染料等が配合されてもよい。 は更にカラーカプラー、 റ്റ

<u> 面量比で、有機銀塩に対して1:10~10:1であることが好ましく、より好</u> 第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の配合費は、 ましくは1:5~5:1である。

15

上記有機銀塩は、光に比較的安定な無色又は白色の銀塩である。

- 上記有機銀塩としては、感光したハロゲン化銀の存在下で80℃以上に加熱さ 5化合物の銀塩、3ーメルカプト-4-フェニル1,2,4-トリアゾールの銀 メルカプト基、チオン基又はカルボキシル蕗を有する有機化合物の銀塩;ベンゾ トリアソール銀等が挙げられる。具体的には、メルカプト基叉はチオン基を有す 歯、2-メルカプトーベンシイミダソールの鍛塩、2-メルカプトー5-アミノ れたときに還元剤と反応して銀を生じるものであれば特に限定されず、例えば、 ឧ ধ
- メルカプトペンソチアソールの銀塩、チオグリコール酸の銀塩、ジチオ酢酸の **跟塩等のジチオカルボン酸の銀塩、チオアミド銀、チオピリジン銀塩、メルカブ** チアゾールの銀塩、1 一フェニルー5 - メルカプトテトラチアゾールの銀塩、

PCT/JP02/09669

27

トオキサジアゾールの銀塩、メルカブトトリアジンの銀塩、脂肪族カルボン酸の銀塩;カブリン酸鉛、ラウリル酸鉛、ミリスチン酸銀、パルミチン酸鉛、ステアリン酸蝦、ペヘン酸銀、マレイン酸酸、ファル酸銀、酒石酸銀、フロイン酸銀、

- リノール酸銀、オレイン酸銀、ヒドロキシステアリン酸銀、アジピン酸銀、セバシン酸銀、コハク酸銀、酢酸銀、樟脂酸銀等、芳香族カルボン酸銀、チメコンカルボン酸銀、チオエーテル基を有する脂肪族カルボン酸銀、テトラザインデンの銀塩、S-2-アミノフェニルチオ硫酸銀、含金属アミノアルコール、有機酸金属キレート等が挙げられる。なかでも、脂肪族カルボン酸の銀塩が好ましく、より好ましくはべへン酸銀である。
- 10 上記有機鍛塩の粒子径は、0. $0.1 \sim 1.0$ μ mであることが好ましく、より好ましくは0. $1 \sim 5$ μ mである。

上記有機銀塩には、感光性ハロゲン化銀を触媒的に接触させてもよい。

上記感光性ハロゲン化銀としては特に限定されず、例えば、臭化餓、ヨウ化鍛、 塩化鍛、塩臭化銀、ヨウ臭化銀、塩ヨウ化銀等が挙げられる。

- 15 上記有機銀塩に感光性ハロゲン化銀を触媒的に接触させる方法としては特に限定されず、例えば、予め調整した有機銀塩の溶液や分散液に、又は、有機銀塩を含むフィルム材料に、ハロゲン化銀形成成分を作用させて有機銀の一部をハロゲン化銀に形成する方法等が挙げられる。
- 上記感光性ハロゲン化銀形成成分としては、有機銀塩に作用してハロゲン化銀 20 を形成するものであれば特に限定されないが、ヨウ素イオンを含むものであるこ レポロキリン

上記感光性ハロゲン化銀の配合量は、有機銀塩100重量部に対して0.0005~0.2重量部であることが好ましく、より好ましくは0.01~0.2重量部であるこ

23 上記違元剤としては特に限定されず、併用される有機銀塩に応じて適宜選択され、例えば、置換フェノール類、ピスフェノール類、ナフトール類、ピスナフトール類、ポリヒドロキシベンゼン類、ジスはポリヒドロキシナフタレン類、ハイドロキノンモノエーテル類、アスコルビン酸又はその誘導体、遠元性糖類、芳香

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

÷

78

抜アミノ化合物、ヒドロキシアミン類、ヒドラジン類、フェニドン類、ヒドロキノン類、ヒンダードフェノール類等が挙げられ、光分解性のものと熱分解性のものがある。なかでも、光分解性の還元剤が好ましく、特にヒンダードフェノール類が好ましい。

上記選元剤の配合盘は、有機銀塩100度量部に対して0.0001~3.0 重量部であることが好ましく、より好ましくは0.01~1.0重量部である。 上記選元剤には、光分解を促進する化合物を併用してもよく、ハロゲン化銀と 還元剤との反応を阻害するための被覆剤を併用してもよい。 第6の本発明の熱現像性感光材料を製造する方法としては、例えば、第1の本10 発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂、有機鍛塩、還売剤及び溶剤をボールミルで分散させた後に、必要に応じて、更にハロゲン化銀叉はハロゲン化銀形成成分、各種添加剤を加えボールミルで分散させ、得られた分散液を支持体上に有機銀塩が規定の最となるように塗布し、溶剤を蒸発させる方法等が挙げられる。なお、上記有機銀塩と遠元剤とは、これらを一括して第1の本発明

15 又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂に配合し、これを支持体上に1層にして形成してもよいが、上記有機銀塩と還元剤とを各々別に第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂に配合して、これらを支持体上に各々別に2層にして形成してもよい。

上記辞剤としては、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセター20 ル樹脂を溶解することができ、水分をほとんど含有しないものが好適に用いられる。なかでも、ケトン、エステル類が好ましく、より好ましくはジェチルケトン、メチルエチルケトン、メチルー;soープチルケトン、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル等である。

上記支枠体としては、例えば、ポリエチレンテレフタレート、ポリカーボネー25 ト、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリビニルアセタール、セルロースエステル、セルロースジアセテート、セルローストリアセテート、ニトロセルロース、ポリエチレンナフタレート、塩化ビニル、塩素化ポリプロピレン等の樹脂フィルム;ガラス;紙;アルミニウム板等の金属板等が用いられる。

PCT/JP02/09669

29

上記支持体上に塗布される銀の畳は、支持体1m²あたりの.1~5.0gであることが好ましい。0.1g未満であると、画像機度が低くなることがあり、5.0gを超えると、画像機度の向上がみられなくなる。より好ましくは0.3~3.0gである。なお、塗布は両面又は片面のいずれでもよい。

第6の本発明の熟現像性感光材料は、長期間保管してもブロッキングの問題がなく、水分の吸湿の影響による生フィルム保存性の低下、かぶりを抑えることができ、親水性のバランスを保つことにより、画像形成後のフィルムの保存性等に優れており、優れた画像特性を示す。

第1の本発明は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ビニルアセタール樹脂、セラミックス粉末、可塑剤、及び、有機溶剤を含有するセラミックスグリーンシート用スラリー組成物である。

2

第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物に用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂のアセタール化度は、アセタール化が1種のアルデヒドで行われた場合及びアセタール化が2種以上混合したアルデヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、

15 ル化が2種以上混合したアルデヒドで行われた場合のいずれの場合であっても、40~79モル%であることがより好ましい。40モル%未満であると、第10本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂が水溶性となり、有機溶剤に不溶となる。79モル%を超えると、残存水酸基数が少なくなり第10本発明又は第20本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の強靱性が損なわれ、グ

リーンシートの強度が低下することがある。

8

第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物に用いられる場合における第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂の重合度は特に限定されないが、300~2400であることがより好ましい。300米満であると、セラミックスグリーンシートに成形したときの強度が低く、支持体からの剥離の際にセラミックスグリーンシートが切れたり、クラックが入ったりしやすく、2400を超えると、スラリーの溶液粘度が高くなりすぎるために分散性が悪く、均一なスラリーを得ることができない。

第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の配合量は、

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

第1の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物全量に対して3~15重量%であることが好ましい。3重量%未満であると、セラミックス粉末全体に分散される第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂の量が不充分となり、得られるセラミックスグリーンシートの柔軟性が不充分で、

5 焼結後にクラック等が発生することがある。15重量%を超えると、第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物の粘度が高くなり過ぎて分散性が低下したり、得られたセラミックスグリーンシートを焼成する際にシートの収箱率が大きくなったりする。

上記セラミックス粉末としては特に限定されず、従来セラミックスグリーンシートを製造するのに用いられていたセラミックス粉末が挙げられる。このようなセラミックス粉末が挙げられる。このようなセラミックス粉末としては、倒えば、アルミナ、ジルコニア、ケイ酸アルミニウム、酸化チタン、酸化亜鉛、チタン酸バリウム、マグネシア、サイアロン、スピネルムライト、結晶化ガラス、炭化ケイ酸、窒化ケイ酸、窒化アルミニウム等からなる粉末が挙げられる。これらのセラミックス粉末は単独で用いられてもよからなる粉末が挙げられる。これらのセラミックス粉末は単独で用いられてもよ

また、これらのセラミックス粉末には、MgOーSiO₂ーCaO系、B₂O₃ーSiO₂系、PbOーB₂O₃ーSiO₂系、CaOーSiO₂ーMgOーB₂O₃系又はPbO←SiO₂ーB₂O₃ーCaO系等のガラスフリットを添加してもよい。

く、2種以上併用されてもよい。

13

- 20 上記セラミックス粉末の粒子径は、微細であることが好ましく、薄層のセラミックスグリーンシートを得るためには、特に微細な粒子径のセラミックス粉末を用いることが好ましい。例えば、3μm以下のセラミックスグリーンシートを得るためには、上記セラミックス粉末の粒子径は0.3μm以下であることが好ましい。
- 25 上記セラミックス粉末の配合点は、第7の本発明のセラミックスグリーンジート用スラリー組成物全量に対して30~80重量%であることが好ましい。30重量%未満であると、第7の本発明のセラミックスグリーンジート用スラリー組成物の粘度が低くなり過ぎてセラミックスグリーンジートを成形する際のハンド

PCT/JP02/09669

31

リング性が悪くなることがある。80重量%を超えると、第1の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物の粘度が高くなり過ぎて焜緑性が低下することがある。

上記可塑剤としては特に限定されず、第1の本発明又は第2の本発明の変性ボリビニルアセタール樹脂との相溶性に優れているものであれば、任意の可塑剤を用いることができる。例えば、フタル酸ジプチル、フタル酸ジオクチル、フタル酸ジオンデンル、フタル酸ブチルベンジル等のフタル酸エステル系:リン酸トリッレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリエチル等のリン酸エステル系:リンノール酸メチルアセチル、セバシン酸ジプチル、アジビン酸ジオクチル等の脂肪酸エステル系;ブチルフタリルグリコレート、トリエチレングリコール-2-エチルブチレート等のグリコール誘導体等が挙げられる。これらの可塑剤は、単独で用いられてもよく、2種以上が併用されてもよい。

ല

上記可塑剤の配合量は、第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物全量に対して 0.1~10重量%であることが好ましい。0.1重量%未満であると、可塑剤を配合したことによるセラミックスグリーンシートの柔軟性が充分に得られない。10重量%を超えると、セラミックスグリーンシートが柔らかくなりすぎてセラミックスグリーンシートを成形する際のハンドリング性が悪くなることがある。

2

13

上記有機溶剤としては特に限定されず、例えば、アセトン、メチルエチルケト 20 ン等のケトン類;メタノール、エタノール、インプロパノール、nープロパノー ル、nープタノール等のアルコール類;トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素 類等が挙げられる。これらの有機溶剤は、単独で用いられてもよく、2 種以上が 併用されてもよい。 上記有機溶剤の配合量は、第1の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物全量に対して20~80重量%であることが好ましい。この範囲であれば、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂を溶解し、第1の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物に適度な混練性を与えることができる。

ង

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

÷

32

第1の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物には、第1の本発明の目的を達成し得る範囲内で、必要に応じて、潤滑剤、分散剤、解膠剤、循部剤、帯電防止剤、消泡剤等を含有させてもよい。

第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物は、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂、セラミックス粉末、可塑剤及び有機溶剤を配合し、これを常法により混合することで調製することができる。

第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物をシート状に賦形して乾燥することによりセラミックスグリーンシートを得ることができる。例 えば、第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物を、必要に応じて脱泡した後、剥離性のポリエステルフィルム、ステンレス鍋のプレート等の支持体上に塗布し、加熱、乾燥により有機溶剤を除去し、その後支持体から剥離する。このような第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物を用いてなるセラミックスグリーンシートもまた本発明の1つである。

本発明のセラミックスグリーンシートを用いることにより、積層セラミックスコンデンサを得ることができる。上記積層セラミックスコンデンサは、本発明のセラミックスグリーンシート上に内部電極となる導電ペーストをスクリーン印刷等により整布したものを複数枚積み重ね、加熱圧着して積層体を作製し、この積層体を所定の形状及び寸法に切断した後、例えば600℃程度の高温に加熱して

30 パインダー樹脂として用いられている第1の本発明又は第2の本発明のポリビニルアセタール樹脂をほぼ完全に分解し、更に例えば1350℃程度の高温に加熱してセラミックス粉末を焼結し、次いで得られたセラミックス焼結体の端面に外部窓極を焼結することにより得られる。

第7の本発明のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物は、パインダーな 樹脂として第1の本発明又は第2の本発明のポリピニルアセタール樹脂を含有しており、変性ポリピニルアセタール樹脂の木素結合力が立体障害的に弱められているため、バインダー樹脂として未変性ポリピニルアセタール樹脂のみを使用した場合に比べて低粘度で粘度の経時安定性に優れている。これにより、使用溶剤

PCT/JP02/09669

11

量を減らしてハイソリッド化することができ、スラリーの長期保管も可能となる。 本発明のセラミックスグリーンシートは、第1の本発明のセラミックスグリー ンシート用スラリー組成物が可塑剤を過剰に含有する必要がないので、シート強 度、特に伸度が大幅に向上し、支持体から剥離しやすくかつ圧着時の接着性に優 れた積層時における接着性のバランスが良好なものである。また、本発明のセラ ミックスグリーンシートは吸湿性が低いので、セラミックスグリーンシートの状 簡で長期間保管することができ、打ち抜き等の加工をしたりする際に温度の影響

を受けにくい。 従って、厚みが3μm以下の薄層セラミックスグリーンシートで

あっても祖度の影響を受けずに成形でき、セラミックスグリーンシートを損傷す

ることなく積層できる。更に、本発明のセラミックスグリーンシートは、含有す **る第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリビニルアセタール樹脂が熱分解性に** 優れ熱分解幾渣が非常に少ないため、厚さが3μm以下の薄層セラミックスグリ **ーンシートを500層以上積み重ねた積層体を焼結した場合においても、焼結後** のセラミックスグリーンシート内にパインダーの熱分解残渣がなく、電気特性に 優れた稍層体を得ることができる。したがって、積層セラミックスコンデンサ等 **電極に鍋を使用したりするような低温での脱パインダー性を要求されるLTCC** トは、第1の本発明又は第2の本発明の変性ポリピニルアセタール樹脂が単量体 単位としてエチレン単位を含有していることにより、可塑剤との相溶性が飛躍的 トを長期間保存することができ、焼結時の収縮率も小さいため寸法安定性等も向 (低温焼結基板) 等にも対応できる。また、本発明のセラミックスグリーンシー に向上しており、可塑剤のブリードアウトを抑制し、セラミックスグリーンシー の電子部品の小型化への対応ができるとともに、ガラスパウダーを使用したり、 2 12 ឧ

25 発明を実施するための最良の形態

上し、部品の小型化に対応できる。

以下に実施例を掲げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

WO 03/028143

34

PCT/JP02/09669

•

(実施例1)

<変性ポリピニルアセタール樹脂の製造>

重合度800、エチレン含有容5モル%、ケン化度93モル%の主観の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアルコール193gを結れるとしてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアルコール193gを結れる2900gに加え、90℃の温度で約2時間提辞して溶解させた。この溶液を28℃に冷却し、これに發度35重量%の塩酸20gとnープチルアルデヒド115gとを添加し、液温を20℃に下げてこの温度を維持してアセタール化反応を行い、反応生成物を折出させた。その後、液温を30℃に5時間維持して反応を完了させ、常法により中和、水洗及び乾燥を行い、変性ポリビニルアセタール樹10脂の白色粉末を得た。

得られた変性ポリピニルアセタール樹脂をDMSO-d。(ジメチルスルホキサイド) に溶解し、13C-NMR (核磁気共鳴スペクトル)を用いてアセタール化度を測定したところ、アセタール化度は68モル%であった。また、示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、ガラス転移温度は1つのみ現

15 れ、エタノール/トルエン=1/1 (重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確認できた。

(実施例2~4)

- 20 ボリビニルアルコールの重合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度を表1に示したように変更したこと以外は実施例1と同様の方法により、変性ポリビニルアセタール樹脂を得た。なお、実施例4は変性ポリビニルアルコール=1/1(重量比)の混合物をピニルアルコール/未変性ポリビニルアルコール=1/1(重量比)の混合物を用いた。得られた変性ポリビニルアセタール樹脂について示差走査熱量計により
- 3 ガラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリビニルアセタールに対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1 (重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビールアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するも

PCT/JP02/09669

35

のかもろことが確認できた。

エチレンを単量体単位として含まないことの他は実施例1~4で用いた変性ポリピニルアルコールと同じ構造を有する未変性ポリピニルアルコールを用いたこと以外は、対応する実施例1~4と同様にしてほぼ同じアセタール化度を有するポリピニルアセタール樹脂を得た。

Ś

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

表1

36

	Ť	ポリビニルアルコール	1	ポリビニルアセタール樹脂	ール樹脂
	重合度	エチレン含有率 ケン化度 (モル%) (モル%)	ケン化度 (モル%)	アルデヒド	アセタール化度 (モル%)
実施例1	800	ស	66	nーブチルアルデヒド	72
実施例2	200	10	88	nープチルアルデヒド	89
実施例3	800	10	88	アセトアルデヒド	7.1
4-44-1614	800	ഗ	66	コープチルアルギド	69
水筒を4	800	0	86	11-11/11/11/11	60
比較例1	800	0	66	nーブチルアルデヒド	72
比較例2	200	0	88	nープチルアルデヒド	89
比較例3	800	0	88	アセトアルデヒド	7.2
1, 24 mil 4	800	0	93	ジュナー ナチー・	20
EX 25	800	0	88	11 / 1/ / / / /	2

< 在部評価>

2

実施例1~4及び比較例1~4で得られたポリビニルアセタール柑脂の酸素透15 過係数及び熱分解性を以下の方法により評価し、結果を安2及び装3に示した。

(酸素透過係数測定)

ポリビニルアセタール樹脂をエタノール/トルエン=1:1 (租景比)の混合容液に添加し、樹脂濃度が15重量%となるよう溶解した。次にこの溶液をポリ20 エチレンテレフタレート (以下、PETともいう) フィルムに塗布し、50℃、6時間乾燥後、50μmの膜厚を持つポリビニルアセタールフィルムを得た。次に室温において、このポリビニルアセタールフィルムの破圧乾燥処理を6日間実施し測定に供した。測定には、差圧式ガス透過率測定システムを用い、試験ガスに破素ガスを用い、試験ガス圧力15N/cm²、試験温度25℃、ガス透過面に酸素ガスを用い、試験ガス圧力15N/cm²、試験温度25℃、ガス透過面

35 積15.2cm²で測定し、酸素透過係数を求めた。

(熟分解性測定)

測定温度範囲30~100℃、昇温温度10℃/minで、試験容器として白

PCT/JP02/09669

37

金パンを開放状態で用い、エアーフロー雰囲気及び窒素フロー雰囲気でそれぞれフロー速度を200ml/minにしてTg/DTA測定を行った。

表2

	酸素透過係数(cc·cm/cm²·sec·cmHg)
実施例1	5. 22×10 ⁻¹¹
実施例2	4. 43×10^{-11}
実施例3	4. 12×10^{-11}
実施例4	7. 35×10 ⁻¹¹
比較例1	9. 50×10 ⁻¹¹
比較例2	9.89×10^{-11}
比較例3	9. 68×10 ⁻¹¹
比較例4	9.21×10^{-11}

表3

2

15

	30,000	重量に対する	30℃での重量に対する重量変化率(重量%)	(重量%)
	သူ့၀၀ၤ	3000	೩00ಽ	2,002
実施例1	-0.4	-0.5	8 .86 –	6 '66-
実施例2	-0.2	-0.3	-98. 4	-99. 1
実施例3	-0.3	-0.5	8 '86-	-99.9
实施例4	-0.1	-0.2	95.8	-96. 1
比較例1	0	0	-93. 2	-94.4
比較例2	0. 1	-0.2	-92.0	-93.0
比較例3	-0.2	-0.4	-92. 3	-94.0
比較例4	0	-0.4	-94.9	-95.5

ន

表2の結果より、酸素透過係数において、実施例1~4で得られたポリビニルアセタール樹脂は、比較例1~4で得られたポリビニルアセタール樹脂よりも値が低く、酸素をより通しにくいことを示している。すなわち、変性ポリビニルアセタール樹脂は、未変性ポリビニルアセタール樹脂は、未変性ポリビニルアセタール樹脂は、未変性ポリビニルアセタール樹脂は、水変性ポリビニルア

ম

WO 03/028143

38

PCT/JP02/09669

:

ていることがわかる。

表3の結果より、熱分解性において、実施例1~4で得られたポリビニルアセタール樹脂は、重量変化率から700℃でほぼ完全に熱分解していた。一方、比較例1~4で得られたポリビニルアセタール樹脂は、実施例1~4で得られたポリビニルアセタール樹脂よりも重要化率が小さかった。すなわち、変性ポリビニルアセタール樹脂は、未変性ポリビニルアセタール樹脂は、未変性ポリビニルアセタール樹脂は、赤変性ポリビニルアセタール樹脂よりも熱分解性が向上していることがわかる。

(実施例5~11)

- 10 ポリビニルアルコールの国合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度を表4に示したように変更したこと以外は実施例1と同様にして変性ポリビニルアセタール樹脂を得た。なお、実施例9~11では変性ポリビニルアルコール=1/1(重量比)の混合物を用いた。得られた変性ポリビニルアセタール樹脂について示差走査熱量計により
 - 15 ガラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリビニルアセタールに対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(預量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確認できた。

8

(比較例5~11)

エチレンを単**量体**単位として含まないことの他は実施例5~1.1で用いた変性 ポリビニルアルコールと同じ構造を有する未変性ポリビニルアルコールを用いた こと以外は、対応する実施例5~1.1と同様にして同じアセタール化度を有する

ポリビニルアセタール樹脂を得た。

গ

<在部評価>

実施例5~11及び比較例5~11で得られたポリビニルアセタール樹脂の溶

PCT/JP02/09669

39

彼粘度、溶液粘度の経時安定性(粘度変化率)及び蟄膜の伸度等の性能を以下の方法で評価し、結果を表4及び表5に示した。

(容液粘度及び粘度の差)

実施例5~11及び比較例5~11で得られたポリビニルアセタール樹脂をエタノール/トルエン=1/1 (重量比)の混合溶液に添加し、樹脂濃度が10重量%になるように完全に溶解した。次に、この溶液の粘度をブルックフィールドタイプの回転粘度計を使用して20℃で測定した(初期粘度)。

次に、実施例5で得られた変性ポリピニルアセタール樹脂の溶液粘度と、実施例5に対応する比較例5で得られた未変性ポリピニルアセタール樹脂の溶液粘度を比較し、下記式(3)により粘度の差(の割合)を求めた。

2

粘度の差(%) = (A-B) ÷B×100 (3)

15 式(3)中、Aは、変性ポリビニルアセタール樹脂(実施例5)の粘度を表し、Bは、未変性ポリビニルアセタール樹脂(比較例5)の粘度を表す。

同様にして、実施倒6~11で得られた変性ポリビニルアセタール樹脂の溶液粘度と、実施例6~11にそれぞれ対応する比較例6~11で得られた未変性ポリビニルアセタール樹脂の溶液粘度とを比較して粘度の差を求めた。

(容液粘度の経時安定性(粘度変化率))

上記初期粘度を測定した溶液を20℃の恒温室に1ヶ月間保管し、保管後の粘度を、ブルックフィールドタイプの回転粘度計を使用して20℃で測定し、粘度変化率を下記式(4)により求めた。

粘度変化率 (%) = (C-D) ÷D×100 (4)

ผ

式(4)中、Cは、1ケ月後の粘度を要し、Dは、初期粘度を表す。

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

40

;

金膜の伸度及び伸度の差)

実施例5~11及び比較例5~11で得られたポリビニルアセタール樹脂を用いてキャスティングにより厚み50μmのフィルムを作製した。これを引っ張り速度10mm/minで引っ張り、オートグラフ(島津製作所社製)を使用して20℃における最大点伸度を測定した。

次に、実施例5で得られた変性ポリビニルアセタール樹脂の最大点伸度と、実施例5に対応する比較例5で得られた未変性ポリビニルアセタール樹脂の最大点伸度を比較し、下記式(5)により伸度の差(の割合)を求めた。

伸度の差 (%) = (E-F) ÷F×100 (5)

2

式(5)中、Eは、変性ポリピニルアセタール樹脂(実施例5)の最大点伸度 を表し、Fは、未変性ポリピニルアセタール樹脂(比較例5)の最大点伸度を装

2

以下、同様にして、実施例6~11で得られた変性ポリビニルアセタール樹脂の最大点伸度と、実施例6~11にそれぞれ対応する比較例6~11で得られた未変性ポリビニルアセタール樹脂の最大点伸度を比較して伸度の差 (の割合) を求めた。

8

41

42

PCT/JP02/09669

			ポリビニル	アルコール		ポリビニルアセタール樹脂		性能評価結果	
				7702 70		ホッピニルグ ピタール 倒加		注形计测布米	
		重合度	エチレン 含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)	PVA プレンド 比	アルデヒド (アセタール化度:モル%)	粘度の差 (%)	粘度変化率 (%)	伸度の差 (%)
	5	800	5	93	-	nープチルアルデヒド(68)	-62	+1	+75
	6	800	10	88	-	nープチルアルデヒド(60)	-58	+3	+68
実	7	800	5	93	-	nーブチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34)	-57	+6	+61
灰施例	8	800	10	88	-	アセトアルデヒド(65)	-59	+8	+55
,,,	9	300 300	5 0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(68)	-61	+2	+63
	10	300 300	5 0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	-59	+5	+58
	11	300 300	5 0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	-57	+9	+52

12

5

ß 8

ß

8

15

10

			ポリビニル	アルコール		ポリビニルアセタール樹脂	性能評価結果
		重合度	エチレン 含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)	PVA ブレンド 比	アルデヒド (アセタール化度:モル%)	粘度変化率 (%)
	5	800	0	93	-	nーブチルアルデヒド(68)	+32
	6	800	0	88	_	nーブチルアルデヒド(60)	+43
l-lo	7	800	0	93	_	nーブチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34)	+57
比較例	8	800	0	88	_	アセトアルデヒド(65)	+74 .
100	9	300 300	0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(68)	+39
	10	300 300	0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	+63
	11	300 300	0 0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	+82

PCT/JP02/09669

43

表4及び表5の結果より、比較例5~11で得られた未変性ポリピニルアセタール ール樹脂は、粘度変化率が実施例5~11で得られた変性ポリピニルアセタール 柑脂に比べ大幅に上昇している。すなわち、未変性ポリピニルアセタール 粘度安定性が悪いことがわかる。また、粘度の差より、変性ポリピニルアセター ル樹脂は、未変性のポリピニルアセタール樹脂に比べ溶液粘度が大幅に低いこと がわかる。また、強膜の伸度の差より、変性ポリピニルアセター がわかる。また、強膜の伸度の差より、変性ポリピニルアセタール樹脂は未変性 のポリピニルアセタール樹脂に比べ伸度が大幅に大きくなっており、柔軟性に優れていることがわかる。

10 (実施例12)

< 歿 中 ポリ ア ニ ル ア セ タ ー ル 抽 脂 の 製 造 >

重合度2000、エチレン含有率5モル%、ケン化度98モル%の主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアルコール193gを結
水2900gに加え、90℃の温度で約2時間提拌して溶解した。この溶液を28℃に冷却し、これに濃度35重量%の塩酸20gを添加し、更にアセトアルデヒド51gを添加した。次に12℃まで冷却し、nーブチルアルデヒド48gを添加してアセタール化反応を行い、反応生成物を析出させた。その後、液温を60℃に5時間維持して反応を完了させ、常法により中和、水洗及び乾燥を行い、変性ポリビニルアセタール樹脂の白色粉末を得た。

13

毎られた変性ポリビニルアセタール樹脂をDMSO-d。に溶解し、1°C-NMRを用いてアセタール化度を測定したところ、アセトアセタール化度が43モル%であり、ブチラール化度が30モル%であり、合計したアセタール化度は73モルル%であり、ブチラール化度は730モル%であり、合計したアセタール化度は73モルッ%であった。また、示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、ガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(重量比)
 の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであ

ることが確認できた。

WO 03/028143

44

PCT/JP02/09669

く接着剤組成物の調製>

上記変性ポリピニルアセタール樹脂40g、フェノール樹脂(群栄化学社製、商品名; P.Lー2205)62g及びエポキシ樹脂(シェル化学社製、商品名;エピコート828)48をメタノール/メチルエチルケトン/トルエン(重**点**比

- =2:2:1)の混合溶剤258gに溶解させ、接着剤組成物を調製した。 次に、得られた接着剤組成物をプリント回路基板用銅箔に固形分としての厚さが33μmになるように逸布し、140℃で4分間乾燥して接着剤層付き銅箔を得た。この接着剤層付き鋼箔を温度20℃、湿度70%の条件に3日間放置した。その後、上記接着剤層付き鋼箔とフェノール含浸紙とを150℃で30分間、1
- 10 200N/cm2の圧力で加圧成形し、銅箔積層板を積層した。

|実施例13~14、比較例12~13)

変性ポリビニルアルコールの<u>角合度、エチレン合有率、ケン化度、アルデ</u>ヒド の種類、アセタール化度を表6に示したように変更したこと以外は実施例12と

- 15 同様にして接着剤組成物を作製し、これを用いて銅箔積層板を積屑した。実施例
 13及び14で得られた変性ポリビニルアセタール樹脂について示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリビニルアセタールに対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、1(重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、
- 20 変性ポリピニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確認できた。

(実施例15)

<接着剤組成物の調製>

3 実施例12で作製した主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性 ポリビニルアセタール樹脂40g、メラミン樹脂(三井化学社製、商品名;ユー パン22R) 62g及びエポキシ樹脂(シェル化学社製、商品名;エピコート8 28) 4gをメタノール/メチルエチルケトン/トルエン(重量比=2:2:1

v

PCT/JP02/09669

45

)の混合溶剤258m溶解させ、接着剤組成物を調製した。 次に、得られた接着剤組成物をプリント回路基板用銅箔に固形分としての厚さ が33μmになるように塗布し、140℃で4分間乾燥して、接着剤扇付き銅箔 を得た。この接着剤層付き網箔を温度20℃、湿度10%の条件に3日間放置した。その後、上記接着剤層付き網箔とフェノール含浸紙とを150℃で30分間、1200N/cm²の圧力で加圧成形し、網箔箱層板を積層した。

(実施例16~17、比較例14~15)

変性ポリピニルアルコールの重合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度を表6に示したように変更したこと以外は実施例15と同様にして接着剤組成物を作製し、これを用いて銅箔積層板を積層した。

2

(実施例18)

<接着剤組成物の調整>

15 実施例12で作製した主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリピニルアセタール樹脂1g、エポキシ樹脂(シェル化学社製、商品名;エピコート828)60g及びメラミン樹脂(三井化学社製、商品名;コーバン22R)5gをメタノール/メチルエチルケトン/トルエン(塩量比=2:2:1)の混合溶剤258gに溶解させ、接着剤組成物を調製した。

20 次に、得られた接着剤組成物をプリント回路基板用鍋箔に固形分としての厚さが33μmになるように塗布し、140℃で4分間乾燥して、接着剤層付き鍋箔を得た。この接着剤層付き鍋箔を温度20℃、湿度70%の条件に3日間放置した。

その後、上記接着剤層付き銅箔とガラスクロスをエポキシ樹脂で含浸したプリ 2 プレグとを150℃で30分間、1200N/cm²の圧力で加圧成形し、銅箔 積層板を積層した。

(実施例19~20、比較例16~11)

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

ب

変性ポリビニルアルコールの重合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度を表6に示したように変更したこと以外は実施例15と同様にして接着剤組成物を作製し、これを用いて鋼箔積層板を積層した。

< 和铅評価>

実施例12~20及び比較例12~17で得られた銅箔積層板について、JISである485に準拠して、ハンダ耐熱性及び引き剥がし強度を測定した。なお、試験温度は、ハンダ耐熱性については260℃、引き剝がし強度については150℃とした。結果を表6に示した。

2

8

ઇ

	性能評	価結果	份
	ハンダ耐熱性 (秒)	引き剝がし強度 (N/cm)	İ
耶部	37	5. 7	
脂	35	5. 8	
脂	36	6. 1	
	37	5. 5	
i ii	39	5. 7	
i ii	41	6. 3	
	58	7. 7	
1	63	8. 1	
i i	66	8. 5	
脂	23	2. 6	
脂	25	2. 8	
i ii	22	3. 1	
1	23	2. 9	
II I	26	3. 7	
iii i	27	3. 9	

Ś

ポリビニルアルコール ポリビニルアセタール樹脂 熟硬化性樹脂 エチレン PVA プレンド アルデヒド (アセタール化度:モル%) ケン化度 含有率 (モル%) 重合度 種類 (モル%) 比 nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(43) フェノール樹. エポキシ樹**原** 12 2000 5 98 フェノール樹 エポキシ樹原 13 2400 10 98 アセトアルデヒド(73) nープチルアルデヒド(3) アセトアルデヒド(71) 2000 5 5 98 98 1/1 重量比 フェノール樹) エポキシ樹原 14 3500 nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(43) メラミン樹脂 5 15 2000 98 実施例 メラミン樹脂 16 10 アセトアルデヒド(73) 2400 98 エポキシ樹月 nーブチルアルデヒド(3) アセトアルデヒド(71) nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(43) 5 1/1 重量比 2000 98 メラミン樹脂 17 エポキシ樹用 3500 5 98 エポキシ樹! メラミン樹脂 18 2000 5 98 エポキシ樹脂 19 2400 10 98 アセトアルデヒド(73) nープチルアルデヒド(3) 2000 5 5 1/1 重量比 98 エポキシ権制 20 3500 98 アセトアルデヒド(71) メラミン樹肌 nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(43) フェノール樹 0 12 2000 98 フェノール樹 _ アセトアルデヒド(73) 13 2400 0 98 メラミン樹脂 _ アセトアルデヒド(73) 14 2400 0 98 比較例 エポキシ樹脂 nープチルアルデヒド(3) メラミン樹脂 2000 98 1/1 15 0 アセトアルデヒド(71) 3500 98 重量比 エポキシ樹 nープチルアルデヒド(30) エポキシ樹 16 0 2000 98 _ アセトアルデヒド(48) メラミン樹肌 エポキシ樹 _ 17 2400 0 98 アセトアルデヒド(73) メラミン樹朋

2

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

られた銅箔積圏板は、比較例12~17で得られた銅箔積層板よりも大幅に高か 表6の結果より、ハンダ耐熱性、 引き剝がし強度共に、実施例12~20で得

(実施例21)

った。

<繁年ポリビニルアセタール梅脂の製造>

行い、 脂の白色粉末を得た。 完了させ、常法により中和、水冼及び乾燥を行い、変性ポリピニルアセタール樹 5gとを添加し、液温を20℃に下げてこの温度を保持してアセタール化反応を 8℃に冷却し、 2900gに加え、90℃の温度で約2時間攪拌して溶解させた。 位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビニルアルコール193gを純水 重合度300、エチレン含有率5モル%、ケン化度98モル%の主鎖の構成単 反応生成物を析出させた。その後、液温を30℃に5時間維持して反応を これに憑度 3 5 重量%の塩酸 2 0 g と n ープチルアルデヒド 1 1 この溶液を2

5

悶てきた。 ル梅脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確 及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビニルアセター あった。また、示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、ガラス MRを用いてアセタール化度を測定したところ、アセタール化度は68モル%で 転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(重量比) 得られた変性ポリピニルアセタール樹脂をDMSO-d。に溶解し、13C-N の混合液、

<インクの製造>

8

 \aleph ス瓶に入れ24時間提拌し、 て60分間板とうを行ってインクを調製した。 **イントシェーカー** 上記変性ポリピニルアセタール樹脂4.4gとエタノール25.6gとをガラ 次いで、酢酸エチル8. (Red Devil社製) 次いで、顔料10gとガラスピーズとを投入し、ペ 5gを追加投入し、 なお、ガラスビーズは、変性ポリ にて90分間振とうして顔料分散 更に添加剤を少量投入し

PCT/JP02/09669

49

ビニルアセタール樹脂、エタノール及び酢酸エチルの合計重量に対して1.5倍 **吐**の重**最**投入した。

(実施例22~27、比較例18~24)

変性ポリピニルアルコールの重合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度を表7に示したように変更したこと以外は実施例21と同様にしてインクを調製した。実施例22~27で得られた変性ポリピニルアセタール樹脂について示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリピニルアセタールに対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリピニルアセタール樹脂が主戦の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確認できた。

으

<在館幹価>

15 実施例21~27及び比較例18~24で得られたインクの経時粘度、基材への格着性、酸素透過度を以下の方法で評価し、結果を表7に示した。

(インクの経時粘度測定)

メカニカルスペクトロメーター (レオメトリック社製、RMS-800)を用 30 いてせん断速度1000s⁻¹、測定温度25℃でのインクの粘度 (mPa·s)を測定した。ジオメトリーには二軸円筒型を使用した。測定はサンプルを二軸 円筒型の容器にピペットにて必要品挿入後、プレシェアをかけて5分間放置した 後に行った。続いて、各定常ずり速度をサンプルにかけた。定常ずり速度は、ま ず低速側(1s⁻¹)から高速側(1000s⁻¹)にせん断速度をかけた後、更 25 に高速側から低速側へせん断速度をかけた。流体の粘度挙動は高速せん断速度を かけた後のせん断速度1000s⁻¹時の粘度を粘度値(A)とした。

6ヶ月後のインク状態を再現する加速促進試験として、40℃で72時間放置 した後、上記方法と同様の方法で粘度を測定し、粘度値(B)とした。

WO 03/028143

•

ζ.`

20

PCT/JP02/09669

上記粘度値(A)と上記粘度値(B)からインクの粘度の変化率(粘度比)を 算出した。

(基材への接着性測定)

- インクをバーコーターにて厚さ30μmのポリプロピレンフィルムの上に塗布し、厚さ3μmのインク層を形成した後、温度20℃、湿度90%で3日間放殴した。放置後、塗布面にセロハンテープを貼った後引き剥がし、フィルム上のインク残存量を目視にて観察し、以下の3段階で評価した。
- 〇:セロハンテープ剥離後もインク層がフィルム上に完全に残っていた。
- 10 △: セロハンテープにインク層の一部が付着していた。
- ×:セロハンテープにインク層の大部分が付着していた。

(酸素透過度測定)

インクをPETフィルムに塗布し、50℃で6時間乾燥後、50μmの膜厚を持つインクフィルムを得た。次に窓温において、このインクフィルムの該圧乾燥処理を6日間実施し溜定に供した。測定には、整圧式ガス透過率測定システムを用い、試験ガスに酸素ガスを用い、試験ガス圧力15N/cm²、試験温度25℃、ガス透過面積15..2cm²で測定し、酸素透過係数を求めた。

12

8

ß

费7

<u>5</u>

PCT/JP02/09669

			ポリビニル	アルコール		ポリビニルアセタール樹脂		性能評価和	持果
		重合度	エチレン 含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)	PVA ブレンド 比	アルデヒド (アセタール化度:モル%)	インクの 粘度の変化率 (%)	基材への 接着性	酸素透過係数 (cc·cm/cm²·sec /cmHg)
	21	300	5	98	-	nーブチルアルデヒド(68)	8	0	1. 1
	22	300	10	88	-	nーブチルアルデヒド(62)	7	0	1. 4
.	23	800	5	95	-	nーブチルアルデヒド(32) アセトアルデヒド(34)	10	0	1. 5
実 航列	24	600	10	88	ŀ	アセトアルデヒド(65)	6	0	1. 3
79	25	300 300	5 0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(68)	8	0	1. 2
	26	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	5	0	1. 1
	27	800 800	5 0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	6	0	1. 1
	18	300	Ō	98	_	nープチルアルデヒド(68)	38	×	8. 5
	19	300	0	88	-	nープチルアルデヒド(62)	42	×	8. 7
	20	800	0	93	_	nープチルアルデヒド(32) アセトアルデヒド(34)	36	×	9. 2
比較例	21	600	0	88	_	アセトアルデヒド(65)	48	×	8. 3
עיט	22	300 300	0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(68)	37	×	9. 7
	23	600 600	0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	40	×	8. 9
	24	800 800	0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	39	×	9. 1

2

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

÷ 21

得られたインクに比べ、インクの経時粘度変化及び酸素透過係数について、大幅 に低へ、基材への接着性について、大幅に良好であった。 表7の結果より、実施例21~27で得られたインクは、比較例18~24で

(実施例28)

<変性ポリビールアセタール樹脂の製造>

後乾燥した。 更に、溶液を50℃で5時間保持した後100倍量の蒸쮬水で水洗し、脱水した °Cで5時間保持した後冷却し、固形分に対し100倍量の蒸留水で水洗した後、 28℃に冷却し、これに發度35重量%の塩酸20gとnープチルアルデヒド1 水2900gに加え、90℃の温度で約2時間攪拌して溶解させた。この溶液を に炭酸水素ナトリウムを添加して溶液をpH8に調整した。次いて、溶液を60 を行い、反応生成物を析出させた。その後、液温を30℃に5時間維持して反応 25gとを添加し、液温を20℃に下げてこの温度を保持してアセタール化反応 位としてエチレンをランタムに有する変性ポリピニルアルコール193gを蒸留 を完了させ、蒸留水にて洗浄し、水洗後の変性ポリビニルアセタール樹脂分散液 **重合度500、エチレン含有率5モル%、ケン化度98モル%の主鎖の構成単**

70

ß 8 分計を用いて測定した。 測定は、変性ポリビニルアセタール樹脂を加熱炉で熱抽出し、抽出物についてガ ンをランダムに有するものであることが確認できた。 解したことから、変性ポリピニルアセタール樹脂が主戯の構成単位としてエチレ った。また、残存のアルデヒド型は10ppm、残存の水分毀は2.0重量%で スクロマトグラフィーを用いて測定した。上記水分量は、カールフィッシャー水 ガラス転移温度を測定したところ、ガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール あった。得られた変性ポリビニルアセタール樹脂について示差走査熱量計により Rを用いてアセタール化度を測定したところ、アセタール化度は75モル%であ /トルエン=1/1(重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶 得られた変性ポリピニルアセタール樹脂をDMSO-d。に溶解し13C-NM なお、上記アルデヒド量の

PCT/JP02/09669

53

く熟現像性感光材料フィルム用強工溶液の調製>

上記変性ポリピニルアセタール樹脂5.0g、ベヘン酸銀5.0g、メチルエチルケトン40gを24時間ボールミルで混合し、更に、Nーラウリルー1ーヒドロキシー2ーナフトアミド0.2gを加え、再びボールミルで粉砕して登工溶液を得た。

<熟現像性感光材料フィルムの作製>

上記盤工溶液を、ポリエステル基材上に乾燥後の厚みが10μmとなるように盤布し乾燥した。この登工面上に、N,Nージメチルーpーフェニレンジアミン・硫酸鉛0.5g、ポリピニルピロリドン2g、メタノール30m1からなる溶液を乾燥後の厚みが1μmとなるように塗布して乾燥した。このように積層して熱現像性感光材料フィルムを作製した。

2

15 (実施例29~34、比較例25~28)

変性ポリピニルアセタール樹脂の重合度、ケン化度、アルデヒドの種類、アセタール化度、残存水分量、残存アルデヒド量を表別に示したように変更したこと以外は、実施例28と同様にして熱現像性感光材料フィルムを作製した。実施例29~34で得られた変性ポリピニルアセタール樹脂について示差走査熱量計にかまりガラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリピニルアセタール化対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(重量比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリビニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確認できた。

< 和铝評価 >

実施例28~34及び比較例25~28で得られた熱現像性感光材料フィルムの性能評価を以下の方法で行った。結果を表8に示した。

WO 03/028143

54

PCT/JP02/09669

(生フィルムの保存性)

熟現像性感光材料フィルムを湿度90%、温度20℃で1ヶ月間保管した。その後、感光性フィルムに階調パターンフィルムを通して250ワットの高圧水鎖灯で20cmの距離から0.3秒間路光後、110℃の熱板を用いて3秒間加熱してシアン色のパターン画像を得た。これを以下の3水準で評価した。

- 〇:かぶりがなく鮮明度が良好であった。
- △:ややかぶりが発生し鮮明度が劣っていた。
- ×:かぶりが多数発生し鮮明度が悪かった。

9

(生フィルムのブロッキング性)

熱現像性感光材料フィルムをA4サイズに切り、100枚重ねて、湿度90%温度40℃で1ヶ月間保管した。このときのプロッキングのレベルを以下の3水箱で評価した。

- 15 〇:全くブロッキングしておらず、きれいに1枚1枚が剥離した。
- △:フィルムの一部がブロッキングした、刺儺し難い部分があった。
- ×:フィルムの大部分がブロッキングしており、刺離がかなり困難であった。

(画像形成後のフィルムの保存性)

- 20 応光セフィルムに階調パターンフィルムを通して250ワットの高圧水銀灯で20 c 田の距離から0.3秒間露光後、110℃の熱板を用いて3秒間加熱してッアン色のパターン画像を得た。その後、湿度90%、湿度40℃で1ヶ月間保管した。このときのフィルム装面の状態を以下の3水準で評価した。
- 〇:保管前と変わらない画像を形成していた。
- 25 △:一部で保管前と異なり、白くなった部分があった。
- ×:かなりの部分で保管前と異なり、白くなった部分があった。

8

ઇ

55

PCT/JP02/09669

级

			ポリビニハ	アルコーバ	ν	ポリビニルア	セタール樹脂			性能評価結果	
		重合度	エチレン 含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)	PVA プレンド比	アルデヒド (アセタール化度:モル%)	アルデヒド量 (ppm)	水分量 (%)	生フィルムの 保存性	生フィルムの プロッキング性	画像形成後の フィルム保存性
	28	500	5	98		nーブチルアルデヒド(75)	10	2. 0	0	0	0
	29	800	10	95	-	nープチルアルデヒド(72)	25	1. 5	0	0	0
٠,,	30	800	5 .	88		nープチルアルデヒド(86)	10	2. 0	0	0	0
英施 例	31	500	10	98	-	nープチルアルデヒド(34) アセトアルデヒド(37)	5	1. 5	0	0	0
,	32	800 800	5 0	88 88	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(63)	8	1. 5	0	0	0
	33	500 800	5 0	98 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(73)	3	2. 0	0	0	0
	34	500 800	5 0	98 88	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	3	1. 5	0	0	0
	25	500	0	98	_	nープチルアルデヒド(60)	3	3. 5	×	×	×
比較	26	800	0	98	_	アセトアルデヒド(62)	3	5. 0	×	×	×
例	27	500	0	98	_	nープチルアルデヒド(25) アセトアルデヒド(30)	3	6. 5	×	×	×
	28	500 800	0	98 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(58)	3	4. 5	×	×	×

15

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

れていた。 存性、生フィルムのプロッキング性及び画像形成後のフィルム保存性について優 比較例25~28ヶ得られた黙規像性感光材料フィア々に比べ、生レィア々の保 表8の結果より、実施例28~34で得られた熱現像性感光材料フィルムは、

(実施例35)

<痰性ポリピニルアセタール樹脂の製造>

ンをランダムに有する変性ポリピニルアセタール樹脂の白色粉末を得た。 完了させ、常法により中和、水冼及び乾燥を行い、主鎖の構成単位としてエチレ 行い、反応生成物を析出させた。その後、液温を30℃に5時間維持して反応を 5gとを添加し、液温を20℃に下げてこの温度を維持してアセタール化反応を 2900gに加え、90℃の温度で約2時間攪拌して容解させた。この容液を2 位としてエチレンをランダムに有する変性ポリピニルアルコール193gを純水 8℃に冷却し、これに機度 3 5 重量%の塩酸 2 0 g と n ープチルアルデヒド 1 1 重合度800、エチレン含有率5モル%、ケン化度93モル%の主鎖の構成単

ಠ

及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリピニルアセター ル樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するものであることが確 転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1(冝畳比)の混合液、 あった。また、示差走査熱量計によりガラス転移温度を測定したところ、ガラス MRを用いてアセタール化度を測定したところ、アセタール化度は68モル%で 得られた変性ポリピニルアセタール樹脂をDMSO-d。に溶解し、13C-N

8

<セラミックスグリーンシート用スラリー組成物の製造>

23

容液に、セラミックス粉末として平均粒子経0.3μmのチタン酸バリウム粉末 としてジプチッフタレート 3 重量部を加え模枠溶解した。こうして得られた樹脂 タノール15 重量部との混合溶剤に加え攪拌溶解した。この樹脂溶液に、可塑剤 上記変性ポリビニルアセタール樹脂10重量部を、トルエン30重量部とエ

.

57

100重量部を加え、ボールミルで36時間混合してチタン酸バリウム粉末を分散させたセラミックスグリーンシート用スラリー組成物を得た。

くセラミックスグリーンシートの製造>

上記セラミックスグリーンシート用スラリー組成物を、雕型処理したポリエステルフィルム上に約6μmの厚さで塗布し、常温で30分間風乾し、更に熱風乾燥機により60~80℃で15時間乾燥して有機溶剤を乾燥させ、厚さ3μmの薄層のセラミックスグリーンシートを得た。

10 (実施例36~41)

ボリビニルアルコールの重合度、エチレン含有率、ケン化度、アルデヒドの積 類、アセタール化度、セラミックス粉末の平均粒子径、及び、可塑剤を表 9 に示 したように変更したこと以外は実施例 3 4 と同様にして、主鎖の構成単位として エチレンをランダムに有する変性ポリビニルアセタール樹脂の製造、スラリー組 15 成物及びセラミックスグリーンシートを製造した。なお、実施例 3 9 ~ 4 1 では、変性ポリビニルアセタール樹脂の製造、ステリーは

15 成物及びセラミックスグリーンシートを製造した。なわ、来地回う3つ41 によい 変性ポリビニルアセタール樹脂の製造において、変性ポリビニルアルコール/未 変性ポリビニルアルコール=1/1 (重量比)の混合物を用いた。実施例36~ 41で得られた変性ポリビニルアセタール樹脂について示差走査熱量計によりガ ラス転移温度を測定したところ、含有される1種の変性ポリビニルアセタールに 30 対応するガラス転移温度は1つのみ現れ、エタノール/トルエン=1/1 (重量 比)の混合液、及び、メチルエチルケトンに完全に溶解したことから、変性ポリ ビニルアセタール樹脂が主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有するもの であることが確認できた。

25 (比較例29~35)

エチレンを単**は体**単位として含まないことの他は実施例35~41で用いた 変性ポリピニルアルコールと同じ構造を有する未変性ポリピニルアルコールを用 いたこと以外は、対応する実施例35~41と同様にして、同じアセタール化度

WO 03/028143

28

PCT/JP02/09669

を有するポリビニルアセタール樹脂を作製し、これを用いてスラリー組成物の製造及びセラミックスグリーンシートの製造を行った。

< 车部部第一

実施例35~41及び比較例29~35で得られたスラリー組成物の粘度、粘度安定性、及び、セラミックスグリーンシートの剥離性、接着性、伸度を以下の方法により評価し、結果を表9及び表10に示した。実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシートの吸湿性、焼結後の熱分解残渣の量を以下の方法により評価し、結果を表11に示した。

10

(スラリー組成物の粘度及び粘度の差)

実施例35~41及び比較例29~35で得られたスラリー組成物の粘度をブルックフィールドタイプの回転粘度計を使用して20℃で測定し、初期粘度とした。

15 次に、実施例35で得られたスラリー組成物の粘度と、実施例35に対応する比較例29で得られたスラリー組成物の粘度とを比較し、下記式(6)により粘度の差(の割合)を求めた。

粘度の差 (%) = (G-H) ÷H×100 (6)

ឧ

式(6)中、Gは、変性ポリピニルプセタール樹脂から作製したスラリー組成物(実施例35)の粘度を表し、Hは、未変性ポリピニルアセタール樹脂から作製したスラリー組成物(比較例29)の粘度を表す。

同様にして、実施例36~41で得られたスラリー組成物の粘度と、実施例36~41にそれぞれ対応する比較例30~35で得られたスラリー組成物の粘度とを比較して粘度の差を求めた。

প্ত

(スラリー粘度の経時安定性(粘度変化率))

PCT/JP02/09669

59

管後の粘度を、ブルックフィールドタイプの回転粘度計を使用して20℃で測定 上記初期粘度を測定したスラリー溶液を20℃の恒温室に1ケ月間保管し、 し、粘度変化率を下記式(7)により求めた。

(7) 粘度変化率 (%) = (1-J)÷J×100 式 (7) 中、1 は、1 ケ月後の粘度を表し、1 は、初期粘度を設す。

(セラミックスグリーンシートの剥離性)

トを10cm角に切断し、PETフィルム上に10枚重ね、10℃、圧力150 O N / c m ²、10分間の熱圧条件で積層したのち、セラミックスグリーンシー トをPETフィルムから刺儺した際の剥儺状態を目視を主体とする官能試験によ 実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシー って以下の3段階で評価した。 2

〇:PETフィルムに付着したセラミックスグリーンシートがなく、かつ、セラ ミックスグリーンシートの切れやクラックが全くなかった。 15

△:PETフィルムに付着したセラミックスグリーンシートが一部認められ、 は、セラミックスグリーンシートの切れ、クラックが一部認められた。

は、セラミックスグリーンシートの切れ、クラックが多数認められた。 ន

×:PETフィルムに付着したセラミックスグリーンシートが多数認められ、

(セラミックスグリーンシートの接着性)

0 分間の熟圧条件で積層したのち、セラミックスグリーンシートの層間の接着性 実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシー トを10cm角に切断して200枚重ね、70℃、圧力1500N/cm²、1 を目視を主体とする官能試験によって以下の3段階で評価した。

អ

〇:全く層間剥離が認められず、強固に接着している。

△:層間剥離が一部認められた。

WO 03/028143

9

PCT/JP02/09669

×:層間到離がかなり多く認められた。

(シート伸度(伸度の差))

トを、20℃の環境下、引っ張り速度10mm/minで引っ張り、オートグラ 実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシー フ(島津製作所社製)を使用して最大点の伸度を測定した。

Ś

実施例35に対応する比較例29で得られたセラミックスグリーンシートの最大 次に、実施例 3 5で得られたセラミックスグリーンシートの最大点の伸度と、 点の伸度とを比較し、下記式(8)により伸度の差(の割合)を求めた。

(8) $= (K-L) \div L \times 100$ 伸度の差(%)

スグリーンシート(実施例35)の最大点の伸度を表し、しは、未変性ポリビニ ルアセタール樹脂から作製されたセラミックスグリーンシート (比較例29)の 式(8) 中、Kは、変性ポリビニルアセタール樹脂から作戦されたセラミック

15

同様にして、実施例36~41で得られたセラミックスグリーンシートの最大 最大点の伸度を表す。

点の伸度と、実施例36~41にそれぞれ対応する比較例30~35で得られた

セラミックスグリーンシートの最大点の伸度を比較した。

ន

ы

8

ß

В

エチレン 含有率 (モル%)

0

0

0

0

0

0

重合度

800

800

800

1700

600 600

600

600

600

29

30

31

32

33

34

35

比較例

ポリピニルアルコール

ケン化度 (モル%)

93 98

93 98

12

Г			ポリビニハ	アルコーバ	_	ポリビニルアセタール樹脂	セラミック	可塑剤		fs	维好価結	果	
1	- 1		エチレン				種類		スラ	y	セラミッ	クスグリー	ンシート
		遺合度	含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)	PVA プレンド比	アルデヒド (アセタール化度:モル%)	(平均粒子链 ;μm)	粒類	粘度の差 (%)	粘度 変化率 (%)	利辩性	接着性	伸度の差 (%)
	35	800	5	93	~	nーブチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	-57	+4	0	0	+95
1	36	800	10	88	1	nーブチルアルデヒド(60)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルフタレート	-53	+7	0	0	+88
美	37	800	5	93	ı	ローブチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルオクタノール	-54	+9	0	0	+82
施例	38	1700	10	88	1	アセトアルデヒド(65)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルオクタノール	-56	+11	0	0	+73
	39	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルオクタノール	-59	+8	0	0	+85
	40	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	-55	+8	0	0	+78
L	41	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルフタレート	-52	+13	0	0	+71

6

WO 03/028143

0

WO 03/028143

8

PVA ブレンド比

1/1 重量比

1/1 重量比

15

ポリビニルアセタール樹脂

アルデヒド (アセタール化度:モル%)

5

可塑剤

種類

Δ

×

Δ

×

×

性能評価結果 セラミックス グリーンシート スラリー 粘度 変化率 (%) 剥離性 接着性 0 Δ +40

0

Δ

0

Δ

93 nーブチルアルデヒド(68) ジブチルフタレート (0.3) チタン酸バリウム (0.3) 88 nープチルアルデヒド(60) ジブチルフタレート +53 nーブチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34) チタン酸パリウム (0.3) 93 ジブチルオクタノール +68 チタン酸バリウム (0.3) アセトアルデヒド(65) ジブチルオクタノール 88 +82 93 98 1/1 重量比 チタン酸バリウム (0.3) nーブチルアルデヒド(68) ジプチルオクタノール +44

セラミック

種類 (平均粒子径

; µ m)

チタン酸バリウム

nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36) チタン酸バリウム (0.3) チタン酸バリウム アセトアルデヒド(70) (0.3)

ジプチルフタレート +72 +93 ジブチルフタレート

PCT/JP02/09669

62

PCT/JP02/09669

63

表9及び表10の結果より、実施例35~41で得られたスラリー組成物は、 比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシートに比べ、スラリー粘度 が大幅に低く、スラリー粘度の経時安定性についても非常に安定していた。 また、実施例35~41で得られたセラミックスグリーンシートは、剥離性、接着性のいずれも良好であった。一方、比較例31、32、34、35で得られたセラミックスグリーンシートは、硬く剥離時にクラックが入り、シート層間のかなりの部分で剥離していることが確認された。

また、実施例35~41で得られたセラミックスグリーンシートは、比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシートに比べ、よく伸びるセラミック

10 メグリーンシートであり、柔軟性に優れていた。

(グリーンシートの吸泡性)

実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシートを10cm角に切断して、湿度90%、温度20℃で5日間放置し、放置前後での重量変化から下記式(9)によりセラミックスグリーンシートの吸過性を求めた。

15

 か 式(9)中、Mは、放置後のセラミックスグリーンシートの重量を表し、Nは、放置前のグリーンシートの重量を表す。

(変性ポリピニルアセタール樹脂の熱分解残渣)

実施例35~41及び比較例29~35で得られた変性ポリビニルアセタール2 構脂10mgを窒素雰囲気中で、昇温速度10℃/分で、常温から100℃まで加熱した後の分解改造の量を求めた。

(セラミックスグリーンシートの熱分解残渣)

WO 03/028143

64

PCT/JP02/09669

実施例35~41及び比較例29~35で得られたセラミックスグリーンシートを10cm角に切断して500枚重ね、温度70℃、圧力1500N/cm²、時間10分間の熟圧条件で積層しセラミックスグリーンシートの積層体を得た。次に、このセラミックスグリーンシートを窒素雰囲気で、昇温速度3℃/分で450℃まで昇温して5時間恒温を保った後、更に昇温速度5℃/分で1350℃まで昇温して10時間恒温を保っ、セラミックスを完全に焼結した。このセラミックスグリーンシートを常温まで冷却した後、シートを半分に割り、ちょうど250層付近のセラミックスグリーンシートの状態を電子額微鏡で観察し、以下の3段梏で評価した。

10 ○ ・均一に焼結されており、セラミックスパウダー以外のものはなかった。△ ・セラミックスグリーンシート内に黒色の点状のものが一部まれに確認された。× ・セラミックスグリーンシート内に黒色の点状のものがかなり多く確認された。

65

费11

				アルコーバ	<i>b</i>	ポリピニルアセタール樹脂	セラミック	可塑剤		性能評価結果	Ę.
		重合度	エチレン 含有率 (モル%)	ケン化度 (モル%)		アルデヒド (アセタール化度:モル%)	種類 (平均粒子径 :μm)	租類	セデミックス グリーンシート の吸湿性(%)	樹脂の 熱分解残渣 (%)	セラミックス グリーンシー の熱分解残者
	35	800	5	93		nープチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 18	0. 1	0
	36	800	10	88	-	nープチルアルデヒド(60)	チタン酸/リウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 22	0. 05	0
奥	37	800	5	93		nーブチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルオクタノール	0. 25	0. 08	0
施例	38	1700	10	88	-	アセトアルデヒド(65)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルオクタノール	0. 28	0. 03	0
	39	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0、3)	ジプチルオクタノール	0. 17	0. 1	0
	40	600 600	5 0	93 98	1/1 重量比	nープチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(36)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 24	0. 1	0
	41	600 600	5 0	93 98	1/1	アセトアルデヒド(70)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 27	0. 09	0
	29	800	0	93	-	ローブチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 43	2. 8	×
	30	800	0	88	-	nープチルアルデヒド(60)	チタン酸バリウム (0.3)	ジプチルフタレート	0. 45	2. 7	×
比	31	800	0	93		nープチルアルデヒド(28) アセトアルデヒド(34)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルオクタノール	0. 47	2. 4	×
較例	32	1700	0	88	-	アセトアルデヒド(65)	チタン酸パリウム (0.3)	ジプチルオクタノール	0. 51	2. 8	×
	33	600 600	0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(68)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルオクタノール	0. 44	2. 4	×
	34	600 600	0	93 98	1/1 重量比	nーブチルアルデヒド(30) アセトアルデヒド(38)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルフタレート	0. 48	2. 9	×
	35	600 600	0	93 98	1/1 重量比	アセトアルデヒド(70)	チタン酸パリウム (0.3)	ジブチルフタレート	0. 52	2, 6	×

PCT/JP02/09669

WO 03/028143

66

PCT/JP02/09669

熱分解残逩に起因する黒色のカーボンは確認されなかった。 なへ、かつ、セラミックスグリーンシート自体の熱分解残渣も非常に良好であり、 大幅に低く、含有される変性ポリビニルアセタール樹脂の熱分解残渣が大幅に少 は、兄較例29~35で得られたセラミックスグリーンツートに兄く、吸頭住が 麦11の結果より、実施例35~41で得られたセラミックスグリーンシート

産業上の利用可能性

にしたときに低粘度で、粘度の経時安定性に優れた変性ポリピニルアセタール樹 脂、及び、それを用いた接着剤組成物、インク、塗料組成物、熱現像性感光材料、 一トを提供できる。 セラミックスグリーンシート用スラリー組成物、及び、セラミックスグリーンシ 分解性、耐湿性、強靱性に優れ、酸素透過度が低く、適度の接着性を有し、容液 本発明によれば、柔軟性、高湿度下における樹脂基材への接着性、耐熱性、熱

10

PCT/JP02/09669

67

請求の範囲

- 1~20モル%、ケン化度が80モル%以上である変性ポリビニルアルコールを 1. 主戦の構成単位としてエチレンをランダムに有し、かつ、エチレン含有率が
 - アセタール化してなる変性ポリビニルアセタール樹脂であって、 主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する S
- ことを特徴とする変性ポリピニルアセタール樹脂。
- ニルアルコールを含有し、かつ、全体としてのエチレン含有率が1~20モル%、 2.少なくとも、主傤の構成単位としてエチレンをランダムに有する変性ポリビ 全体としてのケン化度が80モル%以上であるポリピニルアルコール混合物をア セタール化してなる変性ポリビニルアセタール樹脂であって、 2
 - 主鎖の構成単位としてエチレンをランダムに有する

ことを特徴とする変性ポリピニルアセタール樹脂。

2

- 3. アセタール化度が40~80モル%であることを特徴とする請求の範囲第1 又は2項記載の変性ビニルアセタール樹脂。
- 4.ブチルアルデヒド及び/又はアセトアルデヒドによりアセタール化されたも のであることを特徴とする請求の範囲第1、2又は3項記載の変性ポリヒニルア セタール樹脂。 ន
- က 5. 水分量が2. 5重量%以下であることを特徴とする請求の範囲第1、 又は4項記載の変性ポリピニルアセタール樹脂。

ß

- 6.アルデヒド量が100ppm以下であることを特徴とする請求の範囲第1、
- 3、4又は5項記載の変性ポリビニルアセタール樹脂。

WO 03/028143

PCT/JP02/09669

89

1. 請求の範囲第1、2、3、4、5又は6項記載の変性ポリビニルアセタール 樹脂を用いてなることを特徴とするインク。

- 8. 請水の範囲第1、2、3、4、5又は6項記載の変性ポリビニルアセタール
 - 樹脂を用いてなることを特徴とする塗料。
- 9. 請状の範囲第1、2、3、4、5又は6項記載の変性ポリピニルアセタール 樹脂と、フェノール樹脂、エポキシ樹脂及びメラミン樹脂からなる群より選択さ れる少なくとも1種の熱硬化性樹脂とを含有することを特徴とする接着剤。

- 10. 請求の範囲第1、2、3、4、5又は6項記載の変性ポリピニルアセター ル樹脂を用いてなることを特徴とする熟現像性感光材料。
- 11. 請求の範囲第1、2、3、4、5又は6項記載の変性ビニルアセタール歯
- 脂、セラミックス粉末、可塑剤、及び、有機溶剤を含有することを特徴とするセ ラミックスグリーンシート用スラリー組成物。 15

12. 請求の範囲第11項記載のセラミックスグリーンシート用スラリー組成物 を用いてなることを特徴とするセラミックスグリーンシート。

ន

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP02/09669 nternational application No.

n No. Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2002
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2002 B. FIELDS SEARCHED
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl CO8F126/38, CO8F116/38, CO8F216/38, CO8F216/38, CO8F129/14, CO9J129/14, CO9J11/00, GOJCI/498 CLASSENCATION OF SUBJECT MAITER Int.Cl² CO8F216/38, CO8E29/14, CO9D11/00, CO8J129/14, CO8D129/14, GO3C1/498 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT ن S

See patent family annex. [X] Further documents are listed in the continuation of Box C.

I later document published after the international filing date or printly date and roll in conflict with the topilication but estate understand the principle on thoory underlying the invention understand the principle on thoory underlying the invention of document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered nowned or easier to when the document is taken alone or document of particular relevance; the failmed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one arm one other step document; such combined with one or more other step document; such combined with one to a person stilled in the art document member of the same patent family ķ **}**-"L" document which may throw doubs on priority dain(s) or which is cited to establish the publication date of mother citation or other special reason (as specifical) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the sit which is not considered to be of particular relevance
"E" easlier document but published on or after the international filing -1

** document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

Date of mailing of the international scarch report 21 January, 2003 (21.01.03) Date of the actual completion of the international search 24 December, 2002 (24.12.02)

Authorized officer Telephone No. Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Facsimile No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP02/09669 International application No.

C (Continu	C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category	with indication,	Relevant to claim No.
×	JP 63-79741 A (Kuraray Co., Ltd.), 09 April, 1988 (09.04.88), Claims; page 2, lower left column, lines 3 to 6; column 3, line 43 to column 4, line 10; examples (Family: none)	1,3-4,6,9
×	JP 62-59951 A (Shingijutsu Kaihatsu Jigyodan), 16 March, 1987 (16.03.87), Claims: example 4 (Family: none)	1,3-6,10
*	JP 63-79752 A (Kuraray Co., Ltd.), 09 April, 1988 (09.04.88), Claims (Family: none)	1,3-4,6,
	Industry Co., Ltd.), 29 March, 1985 (29.03.85), Claims; examples (Family: none)	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

	国際調查報告	国際出版番号 PCT/JP0	2/09669
A. 発明の属す Int. Cl'	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 1' CO8F216/38、CO8L29/1 CO8D129/14、GO3C1/49	4, C09D11/00, C08J12 8	9/14,
B. 開査を打 関査を行った。 Int. Cl	照査を行った分野 行った最小限登料(国際格許分類(IPC)) 1. C1' C08F16/38、C08F116/3 C08D129/14、C09J129/	8, C08F216/38, C08L2 14, C09D11/00, G03C1	9/14,
最小限資料以 日本国类用第 日本国公開9 日本国登録9 日本国登録9	母小阪資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国共用新案公報 1926-1996年 日本国公開集用新案公報 1971-2002年 日本国登録実用新案公報 1971-2002年 日本国登録実用新案公報 1994-2002年 日本国実用新案登録公報 1996-2002年		
国際関連で使 CA (ST	国際政金で使用した粒子データベース(データベースの名称 CA(STN)	スの名称、設査に使用した用語)	
C. 图读十	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、	ときは、その関連する箇所の表示	関連する語水の範囲の番号
×	JP 48-32779 B1 (日本合成化学工業973.10.09,特許請求の範囲、第1櫃第31第2行、第3櫃第43行から第4櫃第10行、実施例(ファミリーなし)	(日本合成化学工業株式会社) 1 6団、第1欄第31行から第2欄 8第10行、実施例	1, 3-4
×	JP 9-77822 A (株式会社グラ25, 特許請求の範囲、【0003】段落、(ファミリーなし)	(株式会社クラレ) 1997.03.103] 段落、[0008] 段落	1, 3-6
区域の複	 に関の観音にも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別紙を参照	紙を参照。
* 引用文替(A) 等に関うない。 (A) 等に関いている もの (E) 国際出版 (E) (L)・優大権: (L)・優大権: (L)・優大権: (D) ロ頭に、文献 (T) ロ頭に、(P) 国際出版	* 引用文献のカラゴリー もの もの [E] 国際出題目前の出額または特許であるが、国際出面日 以後に公安されたもの [L] 優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行 目指しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す) [O] 口頭による開示、使用、展示等に官及する文献	の日の後に公安された文献 「丁」国際出版日次は優先日後に公英された文献であって 出版と矛盾するものではなく。 独切の原理文は理論 の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 のが規模文は述歩柱がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当変者にとって目明である組合せに よって追歩性がないと考えられるもの よって追歩性がないと考えられるもの にの文献との、当変者にとって目明である組合せに よって追歩性がないと考えられるもの	された文献であって お明の原理文は理論 はな文献のみで発明 にもれるもの は受れた他の1以 別別である組合せに ちもの
国際調査を完了した日	TUÆB 24.12.02	国際調査報告の発送目 21.01	01.03
国際調查機関(日本) 日本[] 東京	国際調査機関の名称及びあて先 日本国等計で(ISA/IP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区認が関三丁目4番3号	体的庁審査目 (格限のある環境) 小田 連也 (年) 電話番号 03-3581-1101 内	4 3 3 4 5 5

模式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

C (統き).	関連すると認められる文献	
引用文献のカテゴリー*	引用文献名 及び一部の简所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する関連の毎日
×	JP 53-65386 A (東洋製罐株式会社) 1978.0 6.10, 特幹請求の範囲、第6頁左上概第2行から第7行、第7	1, 3-4
∢	頁左上楹第1 行から第10行 (ファミリーなし)	2, 7-8
×	JP 63-79741 A (株式会社クラレ) 1988.0 4.09, 特許諸状の範囲、第2頁左下横第3行から第6行、第3 極第43行から第4極第10行、実施例 (ファミリーなし)	1, 3–4, 6, 9
×	JP 62-59951 A (新技術開発事業団) 1987.0 3.16, 特許請求の範囲、実施例4 (ファミリーなし)	1, 3–6, 10
.×	JP 63-79752 A (株式会社クラレ) 1988. 0 4.09, 特許請求の範囲 (ファミリーなし)	1, 3-4, 6, 11-12
×	JP 60-54967 A (日本合成化学工業株式会社) 1985.03.29, 特許請求の範囲、実施例 (ファミリーなし)	1, 4, 11–12
		•
-		
-		

÷

国際出願番号 PCT/JP02/09669

国際調査報告

様式PCT/1SA/210 (第2ページの信き) (1998年7月)